

# 09/869 PGT/JP99/07160

#### 国 特 許 庁 H

20.12.99

PATENT OFFICE JAPANESE GOVERNMENT

REC'D C 4 FEB 2000

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

1999年 8月12日

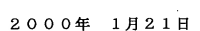
顧 番 Application Number:

平成11年特許願第228838号

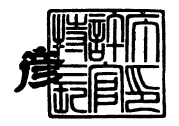
出 Applicant (s):

藤沢薬品工業株式会社





特許庁長官 Commissioner, Patent Office



出証特平11-3095610 出証番号

【書類名】

特許願

【整理番号】

A4032

【提出日】

平成11年 8月12日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C07D233/00

【発明者】

【住所又は居所】

大阪府吹田市青葉丘南7-11

【氏名】

茅切 浩

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市松代4丁目21-2-1-501

【氏名】

阿部 義人

【発明者】

【住所又は居所】 京都市西京区桂▲ひつじさる▼町26-20

【氏名】

濱島 仁

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市松代2丁目25-10

【氏名】

澤田 仁

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市松代2丁目25-10

【氏名】

石橋 直樹

【発明者】

【住所又は居所】

茨城県つくば市並木4-13-1

【氏名】

瀬戸井 宏行

【発明者】

【住所又は居所】 大阪府高槻市天神町2-4-1-504

【氏名】

奥 照夫

【発明者】

【住所又は居所】 兵庫県姫路市飾磨区構1049-32

【氏名】

山崎 則次

0

【発明者】

【住所又は居所】 新潟県新井市新井30-2-5

【氏名】

井本 隆文

【発明者】

【住所又は居所】 茨城県つくば市千現1丁目14-14-403

【氏名】

平邑 隆弘

【特許出願人】

【識別番号】

000005245

【氏名又は名称】

藤沢薬品工業株式会社

【代理人】

【識別番号】

100080791

【弁理士】

【氏名又は名称】 高島

【電話番号】

06-6227-1156

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

006965

【納付金額】

21,000円

1

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書

【物件名】

要約書

【包括委任状番号】

9715693

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 イミダゾール化合物およびその医薬用途

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I):

【化1】

[式中、 $R^1$ はアリール基または複素環基であって、それぞれ(1)アリール基、

(2) 複素環基、(3) ハロゲン、(4) ハロ(低級) アルキル基、(5) 低級 アルキルチオ基、(6) ニトロ基、(7) アリール基で置換されていてもよい低

級アルケニル基、(8)アリール基で置換されていてもよい低級アルキニル基、

(9)シクロ(低級)アルキル基またはアリール基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、(10)アリールオキシ基、および(11)保護されたカルボキシ基または低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基、からなる群より選ばれる置換基で置換されており、

 $R^2$ は低級アルキル基であり、

R<sup>3</sup>は水素、ハロゲン、低級アルキル基またはニトロ基であり、

R<sup>4</sup>は(1) アリール基または複素環基で置換されていてもよい低級アルケニル 基、(2) 低級アルケニル基で置換されていてもよいアリール基、(3) 低級ア ルキル基、または(4) ハロゲンで置換されていてもよい複素環基であり、 Aは低級アルキレン基であり、

Lは単結合、アリール基または複素環基で置換されていてもよい低級アルケニレン基または低級アルキレン基、または $-X-CH_2$  - (式中、Xは-O-、NR  $^5$  (式中、 $R^5$ は水素または低級アルキル基である)、または-S-である)である〕で示されるイミダゾール化合物またはその塩。

【請求項2】 一般式(IA):

【化2】

$$R^4$$
  $R^3$   $R^2$   $R^6$   $R^6$ 

(式中、R<sup>2</sup>はメチル基であり、

R<sup>3</sup>は塩素であり、

 $R^4$ は(1)アリール基で置換されていてもよい低級アルケニル基、(2)アリール基、(3)低級アルキル基、または(4)ハロゲンで置換されていてもよい

## 複素環基であり、

 $R^6$ は(1)アリール基、(2)複素環基、(3)臭素、(4)ハロ(低級)アルキル基、(5)低級アルキルチオ基、(6)ニトロ基、(7)アリール基で置換された低級アルケニル基、(8)アリール基で置換された低級アルキニル基、

(9)シクロ(低級)アルキル基またはアリール基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、(10)アリールオキシ基、または(11)保護されたカルボキシ基または低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基であり、

Lはエテニレン基である)で示される請求項1記載のイミダゾール化合物または その塩。

【請求項3】 R<sup>4</sup>はアリール基、またはアリール基で置換されていてもよ い低級アルケニル基であり、

R<sup>6</sup>は臭素、アリール基で置換された低級アルケニル基、アリール基で置換された低級アルキニル基、またはシクロ(低級)アルキル基で置換されていてもよい低級アルコキシ基である請求項2記載のイミダゾール化合物またはその塩。

【請求項4】 R<sup>1</sup>は複素環基であって、(1)アリール基、(2)複素環基、(3)ハロゲン、(4)ハロ(低級)アルキル基、(5)低級アルキルチオ基、(6)ニトロ基、(7)アリール基で置換されていてもよい低級アルケニル

基、(8) アリール基で置換されていてもよい低級アルキニル基、(9) シクロ (低級) アルキル基またはアリール基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、(10) アリールオキシ基、および(11) 保護されたカルボキシ基または低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基、からなる群より選ばれる置換基で置換されている請求項1記載のイミダゾール化合物またはその塩。

【請求項 5】 (1) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(2-\rho \Box \Box -4-(2-\rho \Box \Box \cup -2-(2-\rho \cup -2$ 

- (4) (2E) -3 -(4  $\rho$  1 -
- (6)  $(2E) 3 (4 \rho \Box \Box 1 (2 \rho \Box \Box 4 (フェニルエチニル) ベンジル) 2 メチルイミダゾール 5 イル) N ((E) 2 フェニルエテニル) スルホニル) 2 プロペン酸アミド、$
- (7) (E) -3-(1-(4-7)ロモー2ークロロベンジル) -4-7ロロー 2-3 (E) -3 (1-(4-7) -3 (4-3) -3 (1-(4-7) -3 (4-3) -3 (1-(4-7) -3 (4-3) -3 (4-3) -3 (4-3) -3 (4-3) -3 (5) -3 (7) -3 (7) -3 (7) -3 (8) -3 (9) -3 (9) -3 (9) -3 (9) -3 (9) -3 (9) -3 (9) -3 (9) -3 (9) -3 (9) -3 (10) -3 (11) -3 (12) -3 (13) -3 (13) -3 (14) -3 (14) -3 (15) -3 (17) -3 (18) -3 (18) -3 (19) -3
- (8) (E) -3-(1-(4-プロモー2-クロロベンジル) -4-クロロー 2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-(((E) -2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

- (9) (E)  $-3-[4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-\gamma \Box \Box -2-\lambda \Box \cup -2-\lambda \Box \cup -3-\lambda \cup -2-\lambda \cup -3-\lambda \cup -3$
- (10) (E) -N-ベンゼンスルホニル<math>-3-[4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール<math>-5-イル] -2-プロペン酸アミド、

- (13) (E) -3- (4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル
- ) -2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((5-クロロ-2-チエニル
- )スルホニル)-2-プロペン酸アミド、
- (14) (E) -N- ((5-ブロモー2-チエニル) スルホニル) -3- (4 -クロロー1- (2-クロロー4-フェニルベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミド、
- (15) (E)  $-3-((4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-\sigma \Box \beta + 2)))$  ベンジル)  $-2-\beta + 3$  アンゼン) スルホニル)  $-2-\beta + 3$  アミド、
- (17) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペンチルオ + シ) ベンジル) <math>-2-$ メチルイミダゾール-5-イル) -N-((4-メチル ベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (18) (E) -3-(4-)ロロー1-(2-)クロロー4-(1-ペンチルオキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾールー5-イル) -N- ((E) -2

-フェニルエテニル)スルホニル)-2-プロペン酸アミド、

(21) (2E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((シクロペンチル) メチルオキシ) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E)-2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(22) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-((シ \rho \Box \wedge + 2 \omega )))$  メチルオキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-(

<del>(4 -メチルベンゼン)スルホニル)-2 -プロペン酸アミド、</del>

(23) (2E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((シクロヘキシル) メチルオキシ) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-(((E) -2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(24) (E) -3-(1-(4-ベンジルオキシー2-クロロベンジル) <math>-4 -クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-((4-メチルベンゼン) スルホニル) <math>-2-プロペン酸アミド、

(25) (E) -3-(1-(4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジル)-4 -クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(((E)-2-フェニルエテニル)スルホニル)-2-プロペン酸アミド、

(26) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(メチルチオ)$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(27) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(メチルチオ)$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-(((E) -2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(28) (E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(トリフルオロメ

チル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

- (32) (E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-ニトロベンジル)
- <u>-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((4-メチルベンゼン)スルホ</u> ニル)-2-プロペン酸アミド、
- (34) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(E)-2-)$ ェニルエテニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

- (37) (E) -3-(1-(1-プロモー2-ナフチル)-4-クロロー2-メチルイミダゾールー5ーイル) <math>-N-(((E)-2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

- (38) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミ ド、
- (39) (E)-3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (1-ペントキシ) ベンジル) -2-メ チルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸 アミド、
- (40)(E)-N-(1-ブタンスルホニル)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸アミド、
- (41)(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E)-2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(1-ペンタンスルホニル)-2-プロペン酸アミド、
- (42)(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E)-2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((E)-1-ペンテンスルホニル)-2-プロペン酸アミド、
- (43)(E) -N-(1-ブタンスルホニル) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(((
   E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミド、
- (44) (E) -3- (4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェニルエチニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (45) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (46)(E)-N-(1-ブタンスルホニル)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(2-フェニルエチニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸アミド、
- (47) (E) -3- (4-クロロ-1- ((3-クロロ-5- (トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -2-フェニルエテニルスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

- (48) (E) -3-(4-クロロ-1-((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル)メチル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((4-メチルベンゼン)スルホニル)-2-プロペン酸アミド、
- (49) (E) -3- (1- (4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (50) (E) -3- (1- (4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (51) (E) -3- (1- (4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (((E) -2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (52) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペンチルオ$ キシ) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (53) (E) -3-(1-(4-プロモー2-クロロベンジル)-4-クロロ-2-エチルイミダゾール-5-イル)-N-((E)-2-フェニルエテンスルホニル)-2-プロペン酸アミド、

- (56) (E) -N- (1-ブタンスルホニル) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミド、
- (57) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸ア

₹ F.

- (58) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (59) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(E)-2-\sigma \Box \Box -1-(E)-2-\pi \Box -1-(E$
- (60) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(E)-2-\sigma \Box \Box -1-(E)-2-\sigma \Box \Box -1-(E)-3-(E)-2-\sigma \Box -1-(E)-3-(E)-2-\sigma \Box -1-(E)-3-(E)-2-\sigma \Box -1-(E)-3-(E)-2-\sigma \Box -1-(E)-3-(E)-2-\sigma \Box -1-(E)-3-(E)-2-\sigma \Box -1-(E)-3-$
- (61) (E) -N- (1-ブタンスルホニル) -3- (4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E) ) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペ

# ン酸アミド、

- (62) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- ((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (63) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- ((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (64) (E) -3-(1-(4-プロモー2-クロロベンジル) -2, 4-ジメチルイミダゾールー5ーイル) <math>-N-((E)-2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (65) (E) -3-(4-プロモー1-(2-クロロー4-(1-ペントキシ) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (66) (E) -3-(1-(2-)000-4-(1-)000-4-(1-)000-4-(1-)000-4-000-4-(1-)000-4-00-4-00
  - (67) (E) -2-ベンジル-3- (1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ

) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(68) (E)  $-3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-(1-ペンチル) -N-((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、$ 

(70) (E)  $-3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペントキシ)$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-メチル-N-((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(71) (E)  $-3-(4-DDD-1-(2-DDD-4-(1-\mathcal{N})++)$ 

ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-メチル-N- ( (E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(72) 4-DDD-1-(2-DDD-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2 -メチル-5-((E) -2-フェニルエテンスルホニルカルバモイル) -1H-イミダゾール、

(73) N-(4-メチルベンゼンスルホニル)カルバミン酸(4-クロロ-1 -(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチル-1H-イミダゾ-ル-5-イル)メチルエステル、

(74) 4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -5 -((3-(4-メチルベンゼンスルホニル) ウレイド) メチル) -2-メチルー 1H-イミダゾール、または

【請求項6】 請求項1記載のイミダゾール化合物または医薬として許容されるその塩を含有する医薬組成物。



[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規なイミダゾール化合物に関し、さらに詳しくは血糖降下活性またはPDE-V阻害作用を有する新規なイミダゾール化合物およびそれらの塩に関する。また本発明は、前記イミダゾール化合物およびそれらの塩の製造方法に関する。さらに本発明は、前記イミダゾール化合物またはそれらの塩を有効成分として含有する医薬に関する。

[0002]

【従来の技術・発明が解決しようとする課題】

本発明は、新規なイミダゾール化合物およびそれらの医薬として許容される塩 、ならびに前記イミダゾール化合物またはそれらの医薬として許容される塩を有 効成分として含有し、耐糖能障害、糖尿病(II型糖尿病など)、妊娠性糖尿病 、糖尿病性合併症(例えば糖尿病性壊そ、糖尿病性関節症、糖尿病性骨減少症、 糖尿病性糸球体硬化症、糖尿病性腎症、糖尿病性皮膚障害、糖尿病性神経障害、 糖尿病性白内障、糖尿病性網膜症など)、インスリン抵抗性症候群(インスリン 受容体異常症、Rabson-Mendenhall症候群、レブリコニズム、 Kobberlig-Dunnigan症候群、Seip症候群、Lawren ce症候群、Cushing症候群、先端巨大症など)、多嚢胞性卵巣症候群、 髙脂質血症、アテローム性動脈硬化症、心臓血管疾患(狭心症、心不全など)、 髙血糖症(例えば摂食障害などの異常糖代謝で特徴づけられるもの)、膵炎、骨 粗鬆症、高尿酸血症もしくは高血圧症、さらにはcGMP-PDE(特にPDE - V) 阻害作用、平滑筋弛緩作用、気管支拡張作用、血管拡張作用、平滑筋細胞 抑制作用、アレルギー抑制作用などに基づき、狭心症、高血圧、肺高血圧、うっ 血性心不全、糸球体疾患(例えば糖尿病性糸球体硬化症など)、尿細管間質性疾 患 (例えばFK506、シクロスポリンなどにより誘発された腎臓病など)、腎 不全、アテローム性動脈硬化、血管狭窄(例えば経皮性動脈形成術後のもの)、 末梢血管疾患、脳卒中、慢性可逆性閉塞性疾患(例えば気管支炎、喘息(慢性喘 息、アレルギー性喘息))、自己免疫疾患、アレルギー性鼻炎、じんま疹、緑内 障、腸運動性障害を特徴とする疾患(例えば過敏症腸症候群)、インポテンス(例えば器質的インポテンス、精神的インポテンスなど)、腎炎、癌悪液質、もしくはPTCA後の再狭窄、悪液質(例えば、癌・結核・内分泌性疾患およびエイズなどの慢性疾患における、脂肪分解・筋変性・貧血・浮腫・食欲不振などによる進行性の体重減少)などの予防・治療剤として用いられる医薬製剤を提供することを課題とする。

[0003]

【課題を解決するための手段】

本発明の新規化合物であるイミダゾール化合物は、一般式(I):

[0004]

【化3】

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & N \\
 \hline
 Q & Q & Q \\
 \hline
 R^4 & S & N \\
 \hline
 H & A & R^1
\end{array}$$
(1)

[0005]

[式中、R<sup>1</sup>はアリール基または複素環基であって、それぞれ(1)アリール基、(2)複素環基、(3)ハロゲン、(4)ハロ(低級)アルキル基、(5)低級アルキルチオ基、(6)ニトロ基、(7)アリール基で置換されていてもよい低級アルケニル基、(8)アリール基で置換されていてもよい低級アルキニル基、(9)シクロ(低級)アルキル基またはアリール基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、(10)アリールオキシ基、および(11)保護されたカルボキシ基または低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基、からなる群より選ばれる置換基で置換されており、

 $R^2$ は低級アルキル基であり、

R<sup>3</sup>は水素、ハロゲン、低級アルキル基またはニトロ基であり、

R<sup>4</sup>は(1)アリール基または複素環基で置換されていてもよい低級アルケニル 基、(2)低級アルケニル基で置換されていてもよいアリール基、(3)低級ア ルキル基、または(4)ハロゲンで置換されていてもよい複素環基であり、 Aは低級アルキレン基であり、

Lは単結合、アリール基または複素環基で置換されていてもよい低級アルケニレン基または低級アルキレン基、または $-X-CH_2-($ 式中、Xは-O-、N R  $^5$  (式中、 $R^5$ は水素または低級アルキル基である)、または-S-である)である]で示されるイミダゾール化合物 [以下、目的化合物(I)ともいう〕である。

[0006]

# 【発明の実施の形態】

目的化合物(I)の好適な塩類は、無毒性で医薬として許容しうる慣用の塩であり、例えばナトリウム、カリウムなどのアルカリ金属塩、カルシウム、マグネシウムなどのアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩などの無機塩基との塩、およびトリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノールアミン、トリエタノールアミンなどの有機アミン塩、および塩酸、臭化水素酸、硫酸、リン酸などの無機酸塩、およびギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、マレイン酸、酒石酸などの有機カルボン酸塩、およびメタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などのスルホン酸付加塩、およびアルギニン、アスパラギン酸、グルタミン酸などの塩基性もしくは酸性アミノ酸といった塩基との塩または酸付加塩が挙げられる。

[0007]

本発明の目的化合物(I)およびその塩は、以下の反応式で表される方法によって製造することができる。

[0008]

製造法1:

[0009]

【化4】

またはそのカルボキシ基における反応性誘導体またはその塩

$$\begin{array}{c|c}
R^4 & N \\
\hline
R^4 & N \\
\hline
R & N \\
R & N \\
\hline
R & N \\
R & N \\
\hline
R & N \\
R & N \\
\hline
R & N \\
R & N$$

またはその塩

[0010]

(式中の各記号は前記と同義)

[0011]

本明細書の前記および後記における種々の定義を以下に詳細に説明する。

[0012]

「低級」なる語は、特に断りのない限り、炭素数1~6を意味する。

[0013]

「アルキル基」および「アルキル部分」としては、直鎖または分岐状のアルキル基が好ましい。好適な具体例としては、例えばメチル、エチル、1-プロピル、i-プロピル、1-ブチル、t-ブチル、s e c- ブチル、1- ペンチル、i-ペンチル、s e c-ペンチル、t-ペンチル、メチルブチル、1-ペンチル、1-ペンチル、1-ペンチル、1-ペンチル、1-メチルプロピル、1-ヘキシル、1-メチルペンチル、2-メチルペンチル、3-メチルペンチル、4-メチルペンチル、1-エチルブチル、2-エチ

ルブチル、3-xチルブチル、1,  $1-\tilde{y}$ メチルブチル、2,  $2-\tilde{y}$ メチルブチル、3,  $3-\tilde{y}$ メチルブチル、1-xチル-1-xチルプロピル、1-xプチル、1-xチルへキシル、2-xチルへキシル、3-xチルへキシル、4-xチル ヘキシル、5-xチルヘキシル、1-xチルペンチル、2-xチルペンチル、3-xチルペンチル、4-xチルペンチル、1,  $1-\tilde{y}$ メチルペンチル、2,  $2-\tilde{y}$ メチルペンチル、1,  $1-\tilde{y}$ メチルペンチル、1 ープロピルブチル、1-xクチル、1-xクチル、1-x0チル、1-x0チル、1-x0カー、1-x0カー、1-x0カー、1-x0カー、1-x0カー、1-x1カー 1-x1カー 1-x1カー

ピルペンチルなどが挙げられる。

これらのうち特に好ましいものは炭素数1~6のアルキル基である。

[0014]

「アルケニル基」および「アルケニル部分」の好適な例としては、直鎖または 分岐状のアルケニル基、例えばエテニル、1-プロペニル、2-プロペニル、1-ブテニル、2-プテニル、3-ブテニル、1, 3-ブタジエニル、1-ペンテ ニル、2-ペンテニル、3-ペンテニル、4-ペンテニル、1-ヘキセニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニル、4-ヘキセニル、5-ヘキセニルなどが挙げら れる。

これらのうち好ましいものは、炭素数 2 ~ 6 のアルケニル基であり、より好ま しくはエテニル基である。

[0015]

「シクロ(低級)アルキル基」とは炭素数3~10、好ましくは炭素数3~7のシクロアルキル基であり、好適にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基、およびシクロペプチル基などが挙げられ、より好適にはシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基が挙げられる。



「低級アルキレン基」の好適な例として、メチレン基、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ペンチレン基、ヘキシレン基などが挙げられ、特に好ましくは、炭素数4までのアルキレン基が挙げられる。これらのうち特に好ましいのはメチレン基である。

[0017]

「低級アルキニル基」の好適な例としては、直鎖または分岐状のアルキニル基、例えばエチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-ブチニル、1-ペンチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、2-メチル-3-ブチニル、1, 1-ジメチル-2-ブチニル、1

これらのうち特に好ましいものは、炭素数2~6のアルキニル基であり、より

好ましくはエチニル基である。

[0018]

「低級アルケニレン基」の好適な例としては、直鎖または分岐状のアルケニレン基、例えばエテニレン基、1ープロペニレン基、2ープロペニレン基、1ーブテニレン基、2ープテニレン基、3ープテニレン基、1ーペンテニレン基、2ーペンテニレン基、3ーペンテニレン基、4ーペンテニレン基、1ーヘキセニレン基、2ーヘキセニレン基、3ーヘキセニレン基、4ーヘキセニレン基、5ーヘキセニレン基、メチルエテニレン基、エチルエテニレン基、1ーペンチルエテニレン基などが挙げられる。

これらのうち特に好ましくは、炭素数4までのアルケニレン基であり、より好ましくはエテニレン基である。

[0019]

「低級アルコキシ基」とは炭素数 6までの直鎖状および分岐状アルキルオキシ基である。好適な例として、例えばメトキシ基、エトキシ基、1-プロピルオキシ基、i-プロピルオキシ基、1-ブチルオキシ基、i-ブチルオキシ基、s e c-ブチルオキシ基、t-ブチルオキシ基、1-ペンチルオキシ基、i-ペンチルオキシ基、s e c-ペンチルオキシ基、s e c-ペンチルオ

トキシ基、1-ヘキシルオキシ基、i-ヘキシルオキシ基、t-ヘキシルオキシ 基、sec-ヘキシルオキシ基、2-メチルペンチルオキシ基、3-メチルペン チルオキシ基、1-エチルブチルオキシ基、2-エチルブチルオキシ基、1, 1-ジメチルブチルオキシ基、2, 2-ジメチルブチルオキシ基、3, 3-ジメチ ルブチルオキシ基、および1-エチル-1-メチルプロピルオキシ基などが挙げ られる。

さらに好適には、炭素数 5 までのアルコキシ、例えば、メトキシ基、エトキシ基、1-プロピルオキシ基、i-プロピルオキシ基、1-ブチルオキシ基、s e c-ブチルオキシ基、t-ブチルオキシ基、1-ペンチルオキシ基などが挙げられる。

[0020]

「ハロゲン」はフッ素原子、塩素原子、臭素原子およびびヨウ素原子が挙げら

れる。

[0021]

「ハロ(低級)アルキル基」は、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、またはヨウ素原子が置換した炭素数6までの直鎖状または分岐状アルキル基であり、好適にはフッ素原子、塩素原子、または臭素原子が置換した炭素数6までの直鎖状または分岐状アルキル基である。例えば、フルオロメチル基、ジフルオロメチル基、トリクロロメチル基、プロモメチル基、グロロメチル基、ドリクロロメチル基、ブロモメチル基、ジブロモメチル基、トリブロモメチル基、1ーフルオロエチル基、1ークロロエチル基、1ーブロモエチル基、2ーフルオロエチル基、1,2ージクロロエチル基、1,2ージプロモエチル基、2,2,2ートリフルオロエチル基、1,2ージクロロエチル基、1,2ージプロモエチル基、2,2,2ートリフルオロピル基、1ープロモプロピル基、1ークロロプロピル基、2ープロモプロピル基、3ーフルオロプロピル基、3ークロロプロピル基、3ープロモプロピル基、1,2ージクロロプロピル基、3ーブロモプロピル基、1,2ージフロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージクロロプロピル基、2,3ージフロモプロピル基、2,3ージフロロプロピル基、2,3ージフロロプロピル基、2,3ージフロロプロピル基、2,3ージフロロプロピル基、2,3ーシー

ロプロピル基、2,2,3,3,3ーペンタフルオロプロピル基、2ーフルオロブチル基、2ークロロブチル基、2ーブロモブチル基、4ーフルオロブチル基、4ークロロブチル基、4ーブロモブチル基、4,4,4ートリフルオロブチル基、2,2,3,3,4,4,4ーヘプタフルオロブチル基、パーフルオロブチル基、2ーフルオロペンチル基、2ークロロペンチル基、2ーブロモペンチル基、5ーフルオロペンチル基、5ークロロペンチル基、5ーブロモペンチル基、パーフルオロペンチル基、2ーブロモペンチル基、パーフルオロペンチル基、6ーブロモペンチル基、6ーブロモペンチル基、6ーブロモペシル基、6ーブロモペシル基、パーフルオロヘキシル基、6ープロモヘキシル基、パーフルオロヘキシル基、などが挙げられる。

[0022]

「低級アルキルチオ基」とは、炭素数 6 までの直鎖状および分岐状アルキルチオ基である。好適な例として、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、 n ープロピルチオ基、 i ープロピルチオ基、 n ーブチルチオ基、 i ープチルチオ基、 s e c ーブチルチオ基、 t ーブチルチオ基、 n ーペンチルチオ基、 i ーペンチルチオ基 、 s e c ーペンチルチオ基、 t ーペンチルチオ基、 2 ーメチルブチルチオ基、 n ーへキシルチオ基、 i ーヘキシルチオ基、 s e c ーヘキシルチオ基、 s e c ーヘキシルチオ基、 i ーヘキシルチオ基、 s e c ーヘキシルチオ基、 2 ーメチルペンチルチオ基、 3 ーメチルペンチルチオ基、 1 ーエチルブチルチオ基、 2 ーエチルブチルチオ基、 1 ージメチルブチルチオ基、 2 、 2 ージメチルブチルチオ基、 3 、 3 ージメチルブチルチオ基、 および 1 ーエチルー1 ーメチルプロピルチオ基などが挙げられる。

さらに好適には、炭素数4までのアルキルチオ、例えば、メチルチオ基、エチルチオ基、n-プロピルチオ基、i-プロピルチオ基、n-ブチルチオ基、i-ブチルチオ基、sec-ブチルチオ基、t-ブチルチオ基などが挙げられる。

[0023]

本明細書中で「アリール基」および「アリール部分」とは、非置換またはアルキル置換アリール基を意味する。「非置換アリール基」の好適な例としては、フェニル、ナフチル、ペンタレニルなどの $\mathbf{C}_6 \sim \mathbf{C}_{10}$ アリールが挙げられ、それらのうちで好ましいものはフェニルおよびナフチルである。

「アルキル置換アリール基」とは、少なくとも1つのアルキル基で置換された

アリール基を意味する。アルキル基の置換数は、好ましくは1~4個である。「アルキル置換アリール基」のアリール部分は、先の非置換アリール基と同様であり、「アルキル部分」は、先に規定した通りであり、好適には低級アルキル基である。また、好適なアルキル置換アリールの具体例としてはトリル、キシリル、メシチル、エチルフェニル、プロピルフェニルなどが挙げられ、より好適にはpートリル基が挙げられる。

# [0024]

「複素環基」とは、酸素原子、イオウ原子、窒素原子またはセレン原子のようなヘテロ原子を少なくとも1個を含む飽和または不飽和の単環式または多環式複素環基であり、なかでも不飽和の単環式複素環基が好ましい。より好ましくは後記(1)、(7)および(9)に記載の複素環基であり、さらに好ましくはピリジル、チエニル、フリル基が挙げられる。

単環式の複素環基としては、以下のものが挙げられる。

- (1)  $1\sim 4$  個の窒素原子を含有する不飽和 $3\sim 8$  員(より好ましくは5、6 員)複素単環基、例えばピロリル、ピロリニル、イミダゾリル、ピラゾリル、ピリジル、ジヒドロピリジル、ピリミジル、ピラジニル、ピリダジニル、トリアゾリル (例えば4 H-1, 2, 4 トリアゾリル、1 H-1, 2, 3 トリアゾリル、2 H-1, 2, 3 トリアゾリルなど)、テトラゾリル(例えば1 H- テトラゾリル、2 H- テトラゾリルなど)など;
- (2) 1~4個の窒素原子を含有する飽和3~8員(より好ましくは5、6員) 複素単環基、例えばピロリジニル、イミダゾリジニル、ピペリジル、ピペラジニ ルなど;
- (3)  $1 \sim 2$  個の酸素原子と $1 \sim 3$  個の窒素原子とを含有する不飽和 $3 \sim 8$  員(より好ましくは5、6 員)複素単環基、例えばオキサゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル(例えば1, 2, 4- オキサジアゾリル、1, 3, 4- オキサジアゾリル、1, 2, 5- オキサジアゾリルなど)など;
- (4)  $1 \sim 2$  個の酸素原子と $1 \sim 3$  個の窒素原子とを含有する飽和 $3 \sim 8$  員(より好ましくは5、6 員)複素単環基、例えばモルホリニル、シドノニルなど;
- (5) 1~2個の硫黄原子と1~3個の窒素原子とを含有する不飽和3~8員(

より好ましくは 5、 6 員)複素単環基、例えばチアゾリル、イソチアゾリル、チアジアゾリル(例えば 1 , 2 , 3 - チアジアゾリル、 1 , 2 , 4 - チアジアゾリル、 1 , 2 , 5 - チアジアゾリルなど)、ジヒドロチアジニルなど;

- (6)  $1 \sim 2$  個の硫黄原子と $1 \sim 3$  個の窒素原子とを含有する飽和 $3 \sim 8$  員(より好ましくは5、6 員)複素単環基、例えばチアゾリジニルなど;
- (7) 1~2個の硫黄原子を含有する不飽和3~8員(より好ましくは5、6員) 複素単環基、例えばチエニル、ジヒドロジチイニル、ジヒドロジチオニルなど:
- (8)  $1 \sim 2$  個の酸素原子を含有する飽和 $3 \sim 8$  員(より好ましくは5、6 員) 複素単環基、例えばテトラヒドロフリル、テトラヒドロピラニルなど;
- (9) 1個の酸素原子を含有する不飽和3~8員(より好ましくは5、6員)複

# 素単環基、例えばフリルなど;

- (10) 1~2個の酸素原子を含有するスピロ複素環基、例えばジオキサスピロウンデカニル(例えば1,5-ジオキサスピロ[5,5]ウンデカニルなど)など;
- (11)1個の酸素原子と1~2個の硫黄原子とを含有する不飽和3~8員(より好ましくは5、6員)複素単環基、例えばジヒドロオキサチイニルなど;などが挙げられる。

多環式の複素環基の例としては、以下のものが挙げられる。

(12) 窒素原子1~4個を含む飽和または不飽和、7~12員(さらに好ましくは8~10員)の多環式(さらに好ましくは二環式)複素環基。

その具体例として、ベンズイミダゾリル基、インドリル基、 2 , 3-ジヒドロベンズイミダゾリル基、例えばピラゾロ [1 , 5-a] ピリミジニルなどのピラゾロピリミジニル基、例えば4 , 5 , 6 , 7-テトラヒドロピラゾロ[1 , 5-a] ピリミジニルなどのテトラヒドロピラゾロピリミジニル基、例えば4 H-イミダゾ[1 , 2-b] ピラゾリルなどのイミダゾピラゾリル基、例えば2 , 3-ジヒドロイミダゾ[1 , 2-b] ピラゾリルなどのジヒドロイミダゾピラゾリル基、例えば1 , 3-a 基、例えば1 , 3-a 、または1 、または1 , 3-a 、または1 , 3-a 、または1 、または1 , 3-a 、または1 、または1 、または1 、または1 、または1 、 1 ・

a]) ピリジル、1 H (または3 H) ーイミダゾ [4,5-b] (または [4,5-c]) ピリジルなどのイミダゾピリジル基、例えば1 Hーピロロ [3,2-b] ピリジルなどのピロロピリジル基、例えばピラゾロ [1,5-a] (または [2,3-a] ピリジル、1 H (または2 H) ーピラゾロ [4,3-b] ピリジルなどのピラゾロピリジル基、例えば1 H (または2 H) ーベンゾ [c] ピラゾリルなどのペンゾピラゾリル基、ジヒドロベンズイミダゾリル基、例えばベンゾ [d] [1 H-1,2,3] トリアゾリルなどのベンゾトリアゾリル基、インドリジニル基、例えば1 Hーイソインドリルなどのイソインドリル基、例えば1 H (または2 H、または3 H) ーインダゾリルなどのインダゾリル基、インドリニル基、イソインドリニル基、プリニル基、例えば4 Hーキノリジニルなどのキノリジニル基、イソキノリル基、キノリル基、フタラジニル基、例えば1,8ーナフタリジニルなどのナフタリジニル基、キノキサリニル基、例えば1,2ージヒ

ドロキノキサリニルなどのジヒドロキノキサリニル基、例えば1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノキサリニルなどのテトラヒドロキノキサリニル基、キナゾリニル基、例えば1, 4 (または3, 4) ージヒドロキナゾリニルなどのジヒドロキナゾリニル基、例えば1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキナゾリニルなどのテトラヒドロキナゾリニル基、シンノリニル基、プテリジニル基、例えばピラジノ[2, 3-d] ピリダジニルなどのピラジノピリダジニル基、例えばイミダゾ[1, 2-b] [1, 2, 4] トリアジニルなどのイミダゾトリアジニル基、例えば1 Hーイミダゾ [4, 5-b] ピラジニルなどのイミダゾピラジニル基、例えば3 Hープリン、イミダゾ[1, 5-a] (または[3, 4-a]) ピリミジンなどのイミダゾピリミジン基、イミダゾ[2, 3-b] (または[3, 4-b]) ピリダジニルなどのイミダゾピリミジン基、イミダゾ[2, 10] (または[10] ピリンジニル基などが挙げられる。

(13) 酸素原子 $1\sim3$  個を含む飽和または不飽和、 $7\sim12$  員(さらに好ましくは $8\sim10$  員) の多環式(さらに好ましくは二環式) 複素環基。

その具体例として、例えばベンゾ [b] (または [c]) フラニルなどのベン ゾフラニル基、イソベンゾフラニル基、フロピリジル基、例えば2H-クロメニ ルなどのクロメニル基、クロマニル基、イソクロマニル基、例えば3-ベンズオ キセピニルなどのベンズオキセピニル基、例えばシクロペンタ [b] ピラニルなどのシクロペンタピラニル基、例えば2H-フロ[3,2-b] ピラニルなどのフロピラニル基、などが挙げられる。

(14) イオウ原子 $1\sim3$ 個を含む飽和または不飽和、 $7\sim12$ 員(さらに好ましくは $8\sim10$ 員)の多環式(さらに好ましくは二環式)複素環基。

その具体例として、例えばベンゾ [b] チオフェニルなどのベンゾチオフェニル基、例えば4H-1, 3-ジチアナフタレニルなどのジヒドロジチアナフタレニル基、例えば1, 4-ジチアナフタレニルなどのジチアナフタレニル基などが挙げられる。

(15) 窒素原子 $1\sim3$  個および酸素原子 $1\sim2$  個を含む飽和または不飽和、 $7\sim12$  員(さらに好ましくは $8\sim10$  員)の多環式(さらに好ましくは二環式)複素環基。

その具体例として、例えば4 H-1,3-ジオキソロ[4,5-d]イミダゾリルなどのジオキソロイミダゾリル基、例えば4 H-3,1-ベンズオキサジニルなどのベンズオキサジニル基、例えば5 H-ピリド[2,3-d]オキサジニルなどのピリドオキサジニル基、例えば1 H-ピラゾロ[4,3-d]オキサゾリルなどのピラゾロオキサゾリル基、フロピリジル基などが挙げられる。

(16) 窒素原子 $1\sim3$  個およびイオウ原子 $1\sim2$  個を含む飽和または不飽和、 $7\sim12$  員(さらに好ましくは $8\sim10$  員)の多環式(さらに好ましくは二環式)複素環基。

その具体例として、例えばチエノ [2,3-d] イミダゾリルなどのチエノイミダゾリル基、チエノピリジル基、例えば2,3-ジチア-1,5-ジアザインダニルなどのジチアジアザインダニル基などが挙げられる。

(17) 酸素原子 $1\sim3$  個およびイオウ原子 $1\sim2$  個を含む飽和または不飽和、 $7\sim12$  員(さらに好ましくは $8\sim10$  員)の多環式(さらに好ましくは二環式)複素環基。

その具体例としては、例えばチエノ [2, 3-b] フラニルなどのチエノフラニル基などが挙げられる。

(18) 窒素原子1個、酸素原子1個およびイオウ原子1個を含む飽和または不

飽和、 $7 \sim 12$ 員(さらに好ましくは $8 \sim 10$ 員)の多環式(さらに好ましくは 二環式)複素環基。

その具体例としては、例えば4 H [1, 3] -オキサチオロ [5, 4-b] ピロリルなどのオキサチオロピロリル基などが挙げられる。

(19) セレン原子 $1\sim2$ 個を含む飽和または不飽和、 $7\sim12$ 員(さらに好ましくは $8\sim10$ 員)多環式(さらに好ましくは二環式)複素環。

好ましい具体例として、ベンゾ [b] (または [c]) セレノフェニルなどのベンゾセレノフェニル基などが挙げられる。

(20) セレン原子 $1\sim2$  個および窒素原子 $1\sim3$  個を含む飽和または不飽和、 $7\sim12$  員(さらに好ましくは $8\sim10$  員)の多環式(さらに好ましくは二環式)複素環。

その具体例としては、例えばセレノ [3, 2-b] ピリジルなどのセレノピリ

ジル基などが挙げられる。

[0025]

「アリールオキシ基」の好適な「アリール部分」としては、先に規定した「アリール部分」が挙げられ、より好適にはフェニル基が挙げられる。

[0026]

「保護されたカルボキシ」としては、エステル化されたカルボキシ基が好適な ものとして挙げられる。

エステル化されたカルボキシ基のエステル部分の好適な例としては、例えばメチルエステル、エチルエステル、プロピルエステル、イソプロピルエステル、ブチルエステル、イソブチルエステル、tーブチルエステル、ペンチルエステル、ヘキシルエステルなどの低級アルキルエステル等が挙げられ、それらの基はさらに適当な置換基を少なくとも1個有していてもよく、その例として、例えば、アセトキシメチルエステル、プロピオニルオキシメチルエステル、ブチリルオキシメチルエステル、バレリルオキシメチルエステル、ピバロイルオキシメチルエステル、スキサノイルオキシメチルエステル、1 (または2) ーアセトキシエチルエステル、1 (または2または3) ーアセトキシプロピルエステル、1 (または2) ープロピオ

ニルオキシエチルエステル、1(または2または3)ープロピオニルオキシプロピルエステル、1(または2)ーブチリルオキシエチルエステル、1(または2)ーイソブチリルオキシエチルエステル、1(または2)ーピバロイルオキシエチルエステル、1(または2)ーピバロイルオキシエチルエステル、1(または2)ーペキサノイルオキシエチルエステル、イソブチリルオキシメチルエステル、2ーエチルブチリルオキシメチルエステル、3, 3ージメチルブチリルオキシメチルエステル、1(または2)ーペンタノイルオキシエチルエステルなどの低級アルカノイルオキシ(低級)アルキルエステル、例えば2-メシルエチルエステルなどの低級アルカンスルホニル(低級)アルキルエステル、例えば2-メシルエチルエステル、2, 2-トリクロロエチルエステル、グランストキシカルボニルオキシメチルエステル、エトキシカルボニルオキシメチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシメチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシメチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシメチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシメチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシスチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシスチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシスチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシスチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルオキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキシエチルエステル、2-メトキシカルボニルスキャンエチルエステル、2-エトキシカルボ

ニルオキシエチルエステル、1-イソプロポキシカルボニルオキシエチルエステルなどの低級アルコキシカルボニルオキシ(低級)アルキルエステル、フタリジリデン(低級)アルキルエステル、または例えば(5-メチルー2-オキソー1, 3-ジオキソールー4-イル)メチルエステル、(5-エチルー2-オキソー1, 3-ジオキソールー4-イル)メチルエステル、(5-プロピルー2-オキソー1,3-ジオキソールー4-イル)エチルエステルなどの(5-低級アルキルー2-オキソー1, 3-ジオキソールー4-イル)エチルエステルなどの(5-低級アルキルー2-オキソー1, 3-ジオキソールー4-イル)(低級)アルキルエステル・

例えばビニルエステル、アリルエステルなどの低級アルケニルエステル; 例えばエチニルエステル、プロピニルエステルなどの低級アルキニルエステル

例えばベンジルエステル、4ーメトキシベンジルエステル、4ーニトロベンジルエステル、フェニルエチルエステル、トリチルエステル、ベンズヒドリルエステル、ビス(メトキシフェニル)メチルエステル、3,4ージメトキシベンジルエステル、4ーヒドロキシー3,5ージーtーブチルベンジルエステルなどの適当な置換基少なくとも1個を有していてもよいモノ(またはジまたはトリ)フェニル(低級)アルキルエステルのような適当な置換基を少なくとも1個有してい

てもよいアリール (低級) アルキルエステル;

例えばフェニルエステル、4 - クロロフェニルエステル、トリルエステル、t - ブチルフェニルエステル、キシリルエステル、メシチルエステル、クメニルエステルなどの適当な置換基を少なくとも1個を有していてもよいアリールエステル;

例えばシクロヘキシルエステル等のシクロ(低級)アルキルエステル; フタリジルエステルなどのようなものが挙げられる。

[0027]

上記置換基が置換されている場合、断らない限りその置換基の数は1~4個が 好ましい。

[0028]

目的化合物 (I) の好ましいものとして、下記一般式 (IA):

[0029]

【化5】

$$R^4$$
  $R^5$   $R^6$   $R^6$ 

[0030]

(式中、 $R^2$ はメチル基であり、

R<sup>3</sup>は塩素であり、

 $R^4$ は (1) アリール基で置換されていてもよい低級アルケニル基、 (2) アリール基、 (3) 低級アルキル基、または (4) ハロゲンで置換されていてもよい複素環基であり、

 $R^6$ は (1) アリール基、 (2) 複素環基、 (3) 臭素、 (4) ハロ (低級) アルキル基、 (5) 低級アルキルチオ基、 (6) ニトロ基、 (7) アリール基で置

換された低級アルケニル基、(8)アリール基で置換された低級アルキニル基、

(9)シクロ(低級)アルキル基またはアリール基で置換されていてもよい低級 アルコキシ基、(10)アリールオキシ基、または(11)保護されたカルボキ シ基または低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基であり、

Lはエテニレン基である)で示される化合物およびその塩が挙げられる。

[0031]

上記化合物 (IA) のなかでも、R<sup>4</sup>はアリール基、またはアリール基で置換 されていてもよい低級アルケニル基であり、

R<sup>6</sup>は臭素、アリール基で置換された低級アルケニル基、アリール基で置換された低級アルキニル基、またはシクロ(低級)アルキル基で置換されていてもよい低級アルコキシ基である化合物またはその塩が特に好ましい。

[0032]

上記化合物(I)のなかでも、 $R^{\perp}$ は複素環基であって、(I)アリール基、

- (2) 複素環基、(3) ハロゲン、(4) ハロ(低級) アルキル基、(5) 低級 アルキルチオ基、(6) ニトロ基、(7) アリール基で置換されていてもよい低 級アルケニル基、(8) アリール基で置換されていてもよい低級アルキニル基、
- (9)シクロ(低級)アルキル基またはアリール基で置換されていてもよい低級アルコキシ基、(10)アリールオキシ基、および(11)保護されたカルボキシ基または低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基、からなる群より選ばれる置換基で置換されている化合物またはその塩がさらに好ましい。

[0033]

なかでも特に好ましい基を具体的に以下に挙げる。

 $R^1: 2-\rho \Box \Box - 4-(2-\gamma \cup n)$  フェニル、 $2-\rho \Box \Box - 4-(2-\gamma \cup n)$  フェニル、 $2-\rho \Box \Box - 4-(\gamma \cup n)$ 

(トリフルオロメチル) フェニル、2-クロロ-4-(フェノキシメチル) フェニル、2-クロロ-4-ニトロフェニル、<math>2-クロロ-4-(E)-2-フェニルエテニル) フェニル、1-プロモ-2-ナフチル基、

 $R^2$ :メチル基、

R<sup>3</sup>:塩素、

 $R^4: p-$ トリル、 (E) -2-フェニルエテニル、ペンチル、フェニル、5-クロロ-2-チエニル、5-プロモ-2-チエニル基、

 $R^6: 2-$ フリル、2-チエニル、フェニルエチニル、臭素、フェニル、1-プロポキシ、1-ペンチルオキシ、(シクロペンチル)メチルオキシ、(シクロヘキシル)メチルオキシ、ベンジルオキシ、メチルチオ、トリフルオロメチル、フェノキシメチル、ニトロ、(E) -2-フェニルエテニル基、

A:メチレン基、

## L:エテニレン基。

[0034]

目的化合物(I)として好適な具体的化合物を以下に列挙する。

- (1) (E) -3 (4  $\rho$  1 (2  $\rho$  1 (2  $\gamma$   $\gamma$
- (3) (E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(2-チェニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((4-メチルベンゼン) スルホニル)-2-プロペン酸アミド、
- (4) (2E) -3 -(4  $\rho$  1 -
- (5) (E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロー4-(フェニルエチニル) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾールー5-イル)-N-((4-メチルベン

ゼン)スルホニル)-2-プロペン酸アミド、

- (6)  $(2E) 3 (4 \rho \Box \Box 1 (2 \rho \Box \Box 4 (7 x = n) x f = n)$  ベンジル) -2 x f n イミダゾール-5 f n -N ((E) 2 7 x = n) スルホニル)  $-2 7 \alpha$  できず、
- (7) (E) -3-(1-(4-プロモー2-クロロベンジル)-4-クロロー <math>2-メチルイミダゾールー5-イル) -N-((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (8) (E) -3-(1-(4-プロモー2-クロロベンジル) -4-クロロー 2-メチルイミダゾールー<math>5-イル) -N-((E)-2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- **(9)(E)−3−〔4−クロロ−1−(2−クロロ−4−フェニルベンジル)** <u>−2−メチルイミダゾール−5−イル〕−N−(1−ペンタンスルホニル)−2</u>

# ープロペン酸アミド、

- (10) (E) -N-ベンゼンスルホニルー3-〔4-クロロー1-〔2-クロロー4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾールー5-イル〕-2-プロペン酸アミド、
- (11) (E) -3-[4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル]-N-((4-メチルベンゼン)スルホニル) <math>-2-プロペン酸アミド、

- (14) (E) -N- ((5-プロモ-2-チエニル)スルホニル)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸アミド、

- シ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (16) (E) -3 (4  $\rho$  1
- (17) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペンチルオ キシ) ベンジル) <math>-2-$ メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((4-メチル ベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (18) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペンチルオ + シ) ベンジル) <math>-2-$ メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -2 -フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (19) (E) -3-(4-7ロロ-1-(2-7ロロ-4-((シ7ロペンチ
- ル)メチルオキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(1-ペンタンスルホニル)-2-プロペン酸アミド、
- (21) (2E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((シクロペンチル) メチルオキシ) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E)-2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (22) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-((シクロヘキシ ル) メチルオキシ) ベンジル) <math>-2-$ メチルイミダゾール-5-イル) -N-((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (23) (2E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((シクロヘキシル) メチルオキシ) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-(((E) -2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (24) (E) -3 (1 (4 ベンジルオキシー2 クロロベンジル)-4 クロロー2 メチルイミダゾールー5 イル)- N ( (4 メチルベンゼン)スルホニル)- 2 プロペン酸アミド、

(25) (E) -3-(1-(4-ベンジルオキシー2-クロロベンジル)-4 -クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(((E)-2-フェニルエテニル)スルホニル)-2-プロペン酸アミド、

(26) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(メチルチオ)$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(27) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(メチルチオ)$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(((E)-2-フェニルエテニル) スルホニル) <math>-2-プロペン酸アミド、

(28) (E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(トリフルオロメチル) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(31) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(\Box z \bot + z ) )$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-(((E) -2- フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(34) (E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E)-2-フェニルエテニル) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((

4-メチルベンゼン)スルホニル)-2-プロペン酸アミド、

- (36) (E) -3-(1-(1-プロモー2-ナフチル)-4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-イル)-N-((4-メチルベンゼン)スルホニル)-2-プロペン酸アミド、
- (37) (E) -3-(1-(1-プロモー2-ナフチル)-4-クロロー2-メチルイミダゾールー5ーイル) <math>-N-((E)-2-7エニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (38) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミ

ド、

- (39) (E)-3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (1-ペントキシ) ベンジル) -2-メ チルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸 アミド、
- (40)(E)-N-(1-ブタンスルホニル)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸アミド、(41)(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E)-2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(1-ペンタンスルホニル)-2-プロ

ペン酸アミド、

- (42)(E)-(3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E)-2-フェニルエテニル) ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((E)-1-ペンテンスルホニル )-2-プロペン酸アミド、
- (43)(E) -N-(1-ブタンスルホニル) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((( E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロ ペン酸アミド、
- (44) (E) -3- (4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェニルエチニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸ア

₹ K.

- (45) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (46)(E)-N-(1-ブタンスルホニル)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(2-フェニルエチニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸アミド、
- (47) (E) -3- (4-クロロ-1- ((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -2-フェニルエテニルスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (48) (E) -3- (4-クロロ-1-((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) 2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((4-メチルベンゼ
- ン)スルホニル)-2-プロペン酸アミド、
- (49) (E) -3- (1- (4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2 -プロペン酸アミド、
- (50) (E) -3- (1- (4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (51) (E) -3- (1- (4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (((E) -2-フェニルエテニル) スルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (52) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペンチルオ + シ) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N-((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、$
- (53) (E) -3-(1-(4-プロモ-2-クロロベンジル)-4-クロロ -2-エチルイミダゾール-5-イル)-N-((E)-2-フェニルエテンスルホニル)-2-プロペン酸アミド、
  - (54) (E) -3-(4-2)

- ル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- ((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (56) (E) -N- (1-ブタンスルホニル) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミド、
- (57) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
  - (58) (E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェニルエチニル) ベンジル)
- -2-エチルイミダゾール-5-イル)-N-((E)-1-ペンテンスルホニル)-2-プロペン酸アミド、

- (61) (E) -N-(1-ブタンスルホニル) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミド、
- (62) (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- ((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、
- (63) (E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N-((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(64) (E) -3-(1-(4-プロモー2-クロロベンジル) -2, 4-ジェチルイミダゾールー5ーイル) <math>-N-((E)-2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(65) (E) -3-(4-プロモ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾールー5-イル) -N- ((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(66) (E)  $-3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-\mathcal{C} \cup \mathcal{C} \cup \mathcal{C} \cup \mathcal{C})$  ベンジル)  $-4-\mathcal{C} \cup \mathcal{C} \cup \mathcal{C}$ 

(67) (E) -2 -  $\alpha$  -  $\alpha$ 

(68) (E)  $-3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-(1-ペンチル) -N-((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、$ 

(69) (E)  $-3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-(3-ピリジル) メチルーN-((E) <math>-2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、$ 

(70) (E)  $-3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペントキシ)$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-メチル-N-((E)-2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

(71) (E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペントキシ)$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-メチル-N-( (E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミド、

 $(72) 4 - \rho \Box \Box - 1 - (2 - \rho \Box \Box - 4 - (1 - ペントキシ) ベンジル) - 2 - メチル - 5 - ((E) - 2 - フェニルエテンスルホニルカルバモイル) <math>- 1H - 1$   $\leq \mathring{\mathbf{y}} \mathring{\mathbf{y}} - \mathcal{W}$ 

(73) N - (4-メチルベンゼンスルホニル) カルバミン酸 <math>(4-クロロ-1 - (2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) <math>- 2-メチル-1H-イミダゾ

ールー5ーイル) メチルエステル、

(74)4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -5-((3-(4-メチルベンゼンスルホニル) ウレイド) メチル) -2-メチル-1H-イミダゾール、

 $(75) 4 - \rho \Box \Box - 1 - (2 - \rho \Box \Box - 4 - (1 - ペントキシ) ベンジル) - 5$  - ((3 - (4 - メチルベンゼンスルホニル) - 1 - メチルウレイド) メチル) - 2 - メチル - 1H - イミダゾール

[0035]

以下、目的化合物(I)の製造法を詳細に説明する。

[0036]

### 製造法1:

目的化合物(I)またはその塩は、化合物(II)またはそのカルボキシ基における反応性誘導体あるいはそれらの塩を、化合物(III)またはその塩と反応させることにより製造できる。

化合物(II) またはそのカルボキシ基における反応性誘導体、および化合物(III) の好適な塩としては、化合物(I) について例示したものと同じものを挙げることができる。

[0037]

化合物(II)のカルボキシ基における好適な反応性誘導体としては、酸ハロゲン化物、分子内酸無水物、分子間酸無水物および混合酸無水物を含めての酸無水物、活性アミド、活性エステルなどが挙げられる。該反応性誘導体の好適な例としては、酸塩化物;酸アジド;置換燐酸 [例えばジアルキル燐酸、フェニル燐酸、ジフェニル燐酸、ジベンジル燐酸、ハロゲン化燐酸など]、ジアルキル亜燐酸、亜硫酸、チオ硫酸、硫酸、スルホン酸 [例えばメタンスルホン酸など]、脂肪族カルボン酸 [例えば酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、ピバル酸、ペンタン酸、イソペンタン酸、2ーエチル酪酸、トリクロロ酢酸など]、芳香族カルボン酸 [例えば安息香酸など] などの酸との混合酸無水物;対称酸無水物;イミダゾール、4ー置換イミダゾール、ジメチルピラゾール、トリアゾールまたはテトラゾールとの活性アミド;活性エステル [例えばシアノメチルエステル、メト

キシメチルエステル、ジメチルイミノメチル $[(CH_3)_2]^+$  = CH-] エステル、ビニルエステル、プロパルギルエステル、p-ニトロフェニルエステル、2,4 - ジニトロフェニルエステル、トリクロロフェニルエステル、ペンタクロロフェニルエステル、メシルフェニルエステル、フェニルアゾフェニルエステル、フェニルチオエステル、p-クレジルチオエステル、カルボキシメチルチオエステル、ピラニルエステル、ピリジルエステル、ピペリジルエステル、8 - キノリルチオエステルなど]またはN-ヒドロキシ化合物 [例えばN, N-ジメチルヒドロキシルアミン、1-ヒドロキシー2-1H-ピリドン、N-ヒドロキシスクシンイミド、1-ヒドロキシ-1H-ベンゾトリアゾールなど]とのエステルなどが挙げられる。これらの反応性誘導体は使用する化合物(II)の種類に応じて、それらの中から適宜選択することができる。

### [0038]

反応は、通常、慣用の溶媒、例えば水、アルコール [例えばメタノール、エタノールなど]、アセトン、ジオキサン、アセトニトリル、クロロホルム、塩化メチレン、塩化エチレン、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、N,Nージメチルホルムアミド、ピリジン、これらの混合物、反応に悪影響を及ぼさないその他の任意の溶媒の中で実施する。これらの慣用の溶媒は、単独で、あるいは混合物として用いてもよい。

#### [0039]

この反応において、化合物(II)を遊離酸の形で、またはその塩の形で、使用するときには、N, N' ージシクロヘキシルカルボジイミド、N ーシクロヘキシルーN' ーモルホリノエチルカルボジイミド、N ーシクロヘキシルーN' ー(4 ージエチルアミノシクロヘキシル)カルボジイミド、N, N' ージエチルカルボジイミド、N, N' ージイソプロピルカルボジイミド、N ーエチルーN' ー(3 ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド、N, N' ーカルボニルビス(2 ーメチルイミダゾール)、ペンタメチレンケテンーN ーシクロヘキシルイミン、ジフェニルケテンーN ーシクロヘキシルイミン、エトキシアセチレン、1 ーアルコキシー1 ークロロエチレン、亜燐酸トリアルキル、ポリ燐酸エチル、ポリ燐酸

イソプロピル、オキシ塩化燐(塩化ホスホリル)、三塩化燐、ジフェニルホスホリルアジド、クロロ燐酸ジフェニル、ジフェニルホスフィン酸クロリド、塩化チオニル、塩化オキサリル、ハロギ酸低級アルキル [例えばクロロギ酸エチル、クロロギ酸イロプロピルなど]、トリフェニルホスフィン、2ーエチルー7ーヒドロキシベンゾイソオキサゾリウム塩、水酸化2ーエチルー5ー(mースルホフェニル)イソオキサゾリウム分子内塩、1ー(pークロロベンゼンスルホニルオキシ)ー6ークロロー1 Hーベンゾトリアゾール、いわゆるヴィルスマイヤー試薬(N, Nージメチルホルムアミドと塩化チオニル、ホスゲン、クロロギ酸トリクロロメチル、オキシ塩化燐などとの反応により調製される)などの慣用の縮合剤の存在下に反応を実施するのが好ましい。

[0040]

重炭酸アルカリ金属、トリ低級アルキルアミン、ピリジン、4ージメチルアミノピリジン、Nー低級アルキルモルホリン、N, Nージ低級アルキルアニリン(例えばN, Nージメチルアニリンなど)、N, Nージ低級アルキルベンジルアミンなどの無機または有機塩基の存在下に反応を実施することもできる。

反応温度はとくに限定されず、通常、冷却下ないし加熱下に反応を実施する。

### [0041]

前記化合物は、いずれも必要に応じて通常の方法を使用して好適な塩類とすることができる。また、いずれも必要に応じて通常の有機化合物精製法、すなわち、再結晶、カラムクロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、高速液体クロマトグラフィーなどの手段により精製することができる。また化合物の同定は、NMRスペクトル分析、マススペクトル分析、IRスペクトル分析、元素分析、融点測定などにより行うことができる。

# [0042]

本発明の化合物は、1か所以上の不斉中心を有することもあり、それゆえ、それらは鏡像体またはジアステレオマーとして存在しうる。さらにアルケニル基を含有する式の化合物の若干のものは、シスまたはトランス異性体として存在しうる。いずれの場合にも、本発明はそれらの混合物および各個の異性体をともに含有するものである。

[0043]

本発明の化合物またはその塩は、溶媒和物の形をとることもありうるが、これ も本発明の範囲に含まれる。溶媒和物としては、好ましくは、水和物、エタノー ル和物などが挙げられる。

[0044]

目的化合物(I)の有用性を例証するために、化合物(I)の薬理データを以下に示す。

[0045]

## 試験例1

(db/dbマウスを用いた血糖降下作用)

試験化合物

### 化合物A:

(E) -3- [4-クロロー1-(2-クロロー4-フェニルベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル] -N-((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド(実施例11の化合物)

[0046]

### 使用動物:

C57BL/KsJ-dbm db+/db+, C57BL/KsJ-dbm +m/+m (Jackson Laboratory) の5週齢の雌性マウス を購入し、2~3週間の馴化期間の後実験に用いた。

[0047]

### 薬剤投与:

乳鉢を用いて検体を粉末餌(CE-2、日本クレア)に混合した。混合比は、100mg/kgで0.1%、30mg/kgで0.03%、10mg/kgで0.01%の割合とした。群毎に2回/週、新しい餌に交換し、給餌量と残餌量を記録してその差から摂餌量を算出した。

[0048]

#### 試験スケジュール:

雌性db/dbマウスを体重、血糖値、血漿中トリグリセライド濃度に基づい

て群分けした後、14日間薬物の混餌投与を行なった(実験期間は8週齢~10週齢)。7日目と14日目の午前中に、ヘパリン処理を施したガラスキャピラリーチューブ(Chase Heparinized Capillary Tubes)を用いて眼窩静脈叢より採血し、遠心分離により血漿画分を得た。測定項目は0日目と14日目に血糖値、血漿中トリグリセライド濃度、血漿インスリン濃度、7日目に血糖値、血漿中トリグリセライド濃度とした。又、0、7、14日目に体重を測定した。最終採血後、CO2ガスにより屠殺した。

[0049]

# 測定法:

血糖値の測定には10~15 μ1の血漿を用い、グルコース酸化酵素法(グルコースCIIーテストワコー、和光純薬)により測定した。血漿中トリグリセライド濃度の測定には10~15 μ1の血漿を用い、GPO-pークロロフェノール法(トリグリセライドGーテストワコー)またはGPO-DAOS法(トリグリセライドEーテストワコー)により測定した。上記の測定は採血後速やかに行った。血漿インスリン濃度の測定には20μ1の血漿(-20℃で保存可能)を用い、抗体法(ファデセフインスリンRIAキット、カビファルマシア)により測定した。

[0050]

#### 結果:

d b/d bマウスの対照群と、+/+マウスの血糖値、血漿中トリグリセライド濃度の差を100%として、被験薬剤投与群の血糖値、血漿中トリグリセライド濃度の降下率(%)を求めた。結果を表1に示す。

[0051]

# 【表1】

試験化合物	投与量 (mg/kg)	血糖低下作用 (%)
化合物A	3. 2	63%

[0052]

治療目的には、本発明の化合物 (I) を医薬製剤の形で使用できる。該医薬製剤は、経口投与、非経口投与または外用(局所適用)に適した固体、半固体また

は液状の製薬上許容される有機もしくは無機賦形剤との混合物の形で該化合物のいずれかを活性成分として含有するものである。医薬製剤としては、カプセル剤、錠剤、糖衣錠、顆粒剤、座剤、液剤、ローション剤、懸濁剤、乳剤、軟膏、ゲル剤などが挙げられる。所望により、これらの製剤に、佐剤、補助物質、安定剤、温潤剤または乳化剤、緩衝剤、その他の常用添加物を配合することができる。

化合物 (I) の用量は、患者の年齢および症状によっても異なるが、前記諸疾患の治療には、化合物 (I) の平均一回量として約0. 1 mg、1 mg、1 0 mg g、5 0 mg、1 0 0 0 mg constant 2 5 0 mg constant  $2 \text{$ 

[0053]

#### 【実施例】

本発明を下記の製造例および実施例によってさらに詳細に説明する。

[0054]

### 製造例1-1

4, 5-ジブロモー2-メチルイミダゾール(4.91g)をN, <math>N-ジメチルホルムアミド(50m1)に溶解し、60%水素化ナトリウム(901mg)

を氷冷下で徐々に加えた。室温で1時間撹拌した後、2-(トリメチルシリル)エトキシメチルクロリド(3.75g)を氷冷下で徐々に滴下し、室温で終夜撹拌した。溶媒を減圧下で留去した後、残渣に酢酸エチルを添加し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、続いて食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製し、4,5-ジブロモ-2-メチル-1-((2-(トリメチルシリル)エトキシ)メチル)イミダゾール(7.6g)を無色油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>): 0.00(9H, s), 0.92(2H, t, J=8Hz), 2.47(3H, s), 3.55(2H, t, J=8Hz), 5.24(2H, s).

[0055]

## 製造例1-2

4,5-ジプロモー2-メチルー1-((2-(トリメチルシリル) エトキシ)メチル)イミダゾール(29.2g)をテトラヒドロフラン(250m1)に溶解し、1.63Nの1-ブチルリチウム/ヘキサン溶液(58.1m1)を一55℃からー60℃で20分かけて滴下した。-60℃で30分撹拌した後、N、N-ジメチルホルムアミド(58g)を-55℃から-60℃で徐々に滴下し、室温で1時間撹拌した。飽和食塩水を添加し、酢酸エチルで抽出した後、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下で留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製し、4-ブロモー2ーメチルー1-((2-(トリメチルシリル)エトキシ)メチル)イミダゾールー5ーカルバルデヒド(18.5g)を淡黄色油状物として得た。 $^{1}$ H-NMR(CDC1 $_{3}$ ):0.00(9 $_{1}$ f,s),0.91(2 $_{1}$ f, J=8 $_{1}$ fz),2.52(3 $_{1}$ f,s),3.58(2 $_{1}$ ft, J=8 $_{1}$ fz),5.70(2 $_{1}$ f,s),9.71(1 $_{1}$ f,s).

[0056]

### 製造例1-3

4-プロモー2-メチルー1-((2-(トリメチルシリル)エトキシ)メチル)イミダゾールー5-カルバルデヒド(18.5g)をエタノール(80m1)に溶解し、6N塩酸(80m1)を添加して、1時間加熱還流した。溶媒を減

圧下で留去し、氷冷下で飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を弱アルカリ性になるまで添加した。析出した結晶を濾取し、結晶をメタノールで洗浄した後、減圧下で加熱乾燥し、5ープロモー2ーメチルイミダゾールー4ーカルバルデヒド(9.17g)を白色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.45(3H, s), 9.53(1H, s).

[0057]

### 製造例1-4

5ーブロモー2ーメチルイミダゾールー4ーカルバルデヒド(400mg)を 濃塩酸(6m1)に溶解し、24時間加熱還流した。氷冷下で飽和炭酸水素ナト リウム水溶液を弱アルカリ性になるまで添加し、酢酸エチルで2回抽出した。有 機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、続いて食塩水で洗浄した。有機 層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下で留去した。残渣にヘキサン

を添加し、結晶を濾取して、5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4-カルバルデヒド(222mg)を黄色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.45(3H, s), 9.58(1H, s).

[0058]

## 製造例2

2-クロロー4-ヨードトルエン(7.59g)の四塩化炭素(76m1)溶液に室温でN-ブロモスクシンイミド(5.89g)、2,2'-アゾビス(4-メトキシー2,4-ジメチルバレロニトリル)(和光V-70、281mg)を加え55℃で3.5時間攪拌した。反応混合物を室温まで放冷した後、ヘキサン(76m1)を加え、不溶物を濾過して除いた。濾液を濃縮した後、残渣をヘキサンに再び溶かし、水、5%チオ硫酸ナトリウム水溶液、飽和重曹水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して2-クロロ-4-ヨードベンジルブロミド(8.45g)を油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 4.52(2H, s), 7.16(1H, d, J=8Hz), 7.59(1H, dd, J=8 and 2 Hz), 7.76(1H, d, J=2Hz).

[0059]

製造例3-1

テトラキス(トリフェニルフォスフィン)パラジウム(213mg)のトルエン(7mL)懸濁液に、室温下2-クロロー4-ヨードトルエン(2.33g)を加えた。室温下で30分攪拌後、この混合物にフェニルボロン酸(1.35g)のEtOH(2mL)溶液および2M炭酸ナトリウム水溶液(9.25mL)を加えて加熱還流した。3時間後反応液を冷却し、有機層を分取した。水層をヘキサン(4mL)で抽出した。有機層を合わせ、飽和重曹水(4mL)および飽和食塩水で(4mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濾過後、濾液を濃縮し、残渣(2.11g)にヘキサン(10mL)およびシリカゲル(4g)を加えて室温下で1時間攪拌した。シリカゲルを濾去後、濾液を濃縮し、2-クロロー4-フェニルトルエンを淡褐色油状物(1.86g、99.4%)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>2</sub>): 2.40(3H, s), 7.2 3-7.60(8H, m).

[0060]

# 製造例3-2

前記製造例2と同様にして、2-クロロ-4-フェニルトルエン(3.6g)から2-クロロ-4-フェニルベンジルブロマイドを無色結晶(3.22g)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>): 4.64(2H, s), 7.35-7.63(8H, m).

m.p. 73-74℃.

[0061]

### 製造例4-1

2-クロロー4-ヨードトルエン(22.0g)をN,Nージメチルホルムアミド(110ml)に溶解し、ヨウ化銅(I)(49.8g)、クロロジフルオロ酢酸エチル(37.8g)、フッ化カリウム(15.2g)を添加して、内温116℃で70時間撹拌した。反応液をセライトを用いて濾過した後、濾液に氷冷下で水(11ml)、ジエチルエーテル(110ml)を添加し、セライトを用いて濾過した。濾液を分液し、水層をジエチルエーテル(110ml)で再度抽出した。有機層を合わせて飽和食塩水(110ml)で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮し、2-クロロー4ートリフルオロメチルトル

エン(23.0g)を褐色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3})$  : 2.43(3H, s), 7.34(1H, d, J=8Hz), 7.42(1H, d, J=8Hz), 7.60(1H, s).

[0062]

### 製造例4-2

前記製造例2と同様にして、2-クロロ-4-トリフルオロメチルトルエン(10.0g)から2-クロロ-4-(トリフルオロメチル)ベンジルブロミド(6.20g)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3})$  : 4.59(2H, s), 7.52(1H, d, J=8Hz), 7.57(1H, d, J=8Hz), 7.67(1H, s).

[0063]

#### 製造例 5-1

3-クロロー4-メチルフェノール(2.00g)をN, Nージメチルホルムアミド(10.0ml)に溶解し、炭酸カリウム(2.91g)とヨウ化1ープロピル(2.62g)を添加した。室温で20時間撹拌した後、反応液を減圧濃縮し、水を添加してAcOEtで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン:酢酸エチル=5:1で溶出し、目的物の画分を減圧濃縮して、2-クロロー4-(1-プロポキシ)トルエン(2.18g)を無色油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.02(3H, t, J=7Hz), 1.72-1.85(2H, m), 2.29(3H, s), 3.88 (2H, t, J=7Hz), 6.71(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.90(1H, d, J=2Hz), 7.09(1H, d, J=8Hz).

[0064]

### 製造例 5-2

前記製造例 2 と同様にして、2-クロロ-4-(1-プロポキシ)トルエン( 2.14g)から、2-クロロ-4-(1-プロポキシ)ベンジルブロミド( 2.26g)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.03(3H, t, J=7Hz), 1.75-1.87(2H, m), 3.90(2H, t, J=7Hz)

), 4.59(2H, s), 6.78(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.93(1H, d, J=2Hz), 7.32(1H, d, J=8Hz).

[0065]

### 製造例6-1

前記製造例 5-1 と同様にして、2-0 ロロー4- メチルフェノール(10. 0g)から 2-0 ロロー4-(1- ペンチルオキシ)トルエン(16. 3g)を 淡褐色油状物質として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.93(3H, t, J=6Hz), 1.40(4H, m), 1.76(2H, m), 2.29(2H, s), 3.90(2H, t, J=6Hz), 6.70(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.90(1H, d, J=2Hz), 7.10 (1H, d, J=8Hz).

[0066]

### 製造例6-2

前記製造例2と同様にして、2-クロロー4-(1-ペンチルオキシ)トルエン (16.2g) から2-クロロー4-(1-ペンチルオキシ) ベンジルブロミド (21.9g) を淡黄色固体として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.93(3H, t, J=6Hz), 1.40(4H, m), 1.76(2H, m), 3.93(2H, t, J=6Hz), 4.58(2H, s), 6.77(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.92(1H, d, J=2Hz), 7.32 (1H, d, J=8Hz).

[0067]

### 製造例7-1

3-クロロー4ーメチルフェノール(1.00g)のN, Nージメチルホルムアミド(8m1)溶液に粉末炭酸カリウム(1.44g)を加え80℃に加熱した。ここにメタンスルホン酸シクロペンチルメチルエステル(1.57g)を加え120℃で3時間攪拌した。反応混合物を室温まで放冷し、水を加えヘキサンで3回抽出した。有機層をまとめて1N水酸化ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル、ヘキサン)で精製して2-クロロー4-(シクロペンチル)メチルオキシ)トルエン(1.46g)を無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3})$ : 1.22-1.93(8H, m), 2.29(3H, s), 2.34(1H, sept, J=7Hz), 3 .78(2H, d, J=7Hz), 6.71(1H, dd, J=8 and 2Hz), 6.91(1H, d, J=2Hz), 7.09(1 H, d, J=8Hz).

[0068]

### 製造例7-2

前記製造例2と同様にして、2-クロロ-4-((シクロペンチル)メチルオキシ)トルエン(1.45g)から2-クロロ-4-((シクロペンチル)メチルオキシ)ベンジルブロミド(2.06g)を油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3})$ : 1.23-1.92(8H, m), 2.34(1H, sept, J=7Hz), 3.81(2H, d, J=7Hz), 4.59(2H, s), 6.78(1H, dd, J=9 and 2Hz), 6.93(1H, d, J=2Hz), 7.32(1 H, d, J=9Hz).

[0069]

## 製造例8-1

前記製造例 5-1 と同様にして、3-クロロー4-メチルフェノール(926 mg)から2-クロロー4-((シクロヘキシル)メチルオキシ)トルエン(1.41g)を無色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>): 0.95-1.40(5H), 1.64-1.90(6H), 2.29(3H, s), 3.70(2H, d, J=6Hz), 6.70(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.89(1H, d, J=2Hz), 7.08(1H, d, J=8Hz).

[0070]

### 製造例8-2

前記製造例2と同様にして、2-クロロ-4-((シクロヘキシル)メチルオキシ)トルエン(1.00g)から2-クロロ-4-((シクロヘキシル)メチルオキシ)ベンジルブロミド(1.35g)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>): 0.94-1.40(5H), 1.63-1.94(6H), 3.73(2H, d, J=6Hz), 4.59(2H, s), 6.79(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.93(1H, d, J=2Hz), 7.32(1H, d, J=8Hz).

[0071]

## 製造例9

4-ブロモー2ークロロベンジルアルコール(3.56g)、無水トリエチルアミン(3m1)の無水ジクロロメタン(36m1)溶液に窒素気流中、氷冷下

メタンスルホニルクロリド (1.4 m 1) を滴下した。そのまま1時間攪拌後、 反応液を水、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。濾液を濃縮し、4 ーブロモー2 ークロロー1 ー ((メタンスルホニルオキシ)メチル)ベンゼンを淡褐色固体(4.77g)として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 3.03(3H, s), 5.29(2H, s), 7.37(1H, d, J=8Hz), 7.47(1H, dd, J=8, 1Hz), 7.60(1H, d, J=1Hz).

Mass(ESI) : m/z 298(M-1).

[0072]

# 製造例10-1

4- プロモー2- クロロ安息香酸メチルエステル(1.25g)のN,N- ジメチルホルムアミド(10m1)溶液に、氷冷下ナトリウムチオメトキシド(459mg)を加えそのまま 2 時間攪拌した。反応液に 1N 塩酸を加え生成物をエーテルで 3 回抽出した。有機層をまとめて水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=10/1)により2- クロロー4-(メチルチオ)安息香酸メチルエステル(835mg)を無色油状物として得た。 $^{1}$  H-NMR(CDC $^{1}$ 3): 2.49( $^{3}$ H,  $^{4}$ H,  $^{$ 

[0073]

# 製造例10-2

氷冷下、水素化リチウムアルミニウム(139mg)のテトラヒドロフラン(8m1)懸濁液に2ークロロー4ー(メチルチオ)安息香酸メチルエステル(806mg)を滴下し、そのまま1時間攪拌した。反応液をエーテルで希釈した後、1N塩酸(10m1)を滴下し、生成物をエーテルで3回抽出した。有機層をまとめて飽和重曹水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、2ークロロー4ー(メチルチオ)ベンジルアルコール(725mg)を無色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 1.92(1H, br t, J=7Hz), 2.48(3H, s), 4.73(2H, d, J=7Hz), 7.15(1H, d, J=8Hz), 7.23(1H, s), 7.37(1H, d, J=8Hz).

[0074]

### 製造例10-3

前記製造例 9 と同様にして、2-クロロ-4-(メチルチオ) ベンジルアルコール (687mg) から2-クロロ-1-((メタンスルホニルオキシ) メチル) -4-(メチルチオ) ベンゼン (1.02g) を無色油状物として得た。  $^{1}$ H-NMR(CDCl $_{3}$ ): 2.48(3H, s), 3.00(3H, s), 5.30(2H, s), 7.15(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.26(1H, d, J=2Hz), 7.38(1H, d, J=8Hz).

[0075]

## 製造例11

前記製造例9と同様にして、2-クロロ-4-二トロベンジルアルコール(2.5g)から2-クロロ-1-((メタンスルホニルオキシ)メチル)-4-二トロベンゼン(3.56g)を褐色結晶として得た。

 $\frac{1}{\text{H-NMR}(\text{CDC1}_3)}$ : 3.12(3H, s), 5.40(2H, s), 7.73(1H, d, J=8Hz), 8.18(1H, dd, J=2,8Hz), 8.79(1H, d, J=2Hz).

[0076]

#### 製造例12-1

4-アミノー2-クロロ安息香酸(10.01g)を12.5%硫酸(400m1)に70℃に加熱して均一に溶かした後、氷冷した。この懸濁液に8℃以下で亜硝酸ナトリウム水溶液(4.24g/水12m1)を5分間かけて滴下した。5分後この溶液を80℃の水(500m1)中に徐々に注ぐと激しく発泡して赤色溶液になった。反応溶液をさらに80℃で1時間攪拌した。放冷した後、生成物をエーテルで3回抽出した。有機層をまとめて希塩酸、水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、残渣に少量のジイソプロピルエーテルを加えて結晶化させ、2-クロロー4ーヒドロキシ安息香酸(6.32g)を橙色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>): 6.79(1H, dd, J=8 and 2Hz), 6.88(1H, d, J=2Hz), 7.77(1 H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/e 171(M-H)-.

[0077]

# 製造例12-2

2-クロロー4-ヒドロキシ安息香酸(695mg)のN, N-ジメチルホルムアミド(3.5ml)溶液に炭酸カリウム(1.67g)および臭化ベンジル(1.73g)を加え室温で14時間攪拌した。反応液に1N塩酸を加え生成物をエーテルで3回抽出した。有機層をまとめて水、飽和重曹水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、ジイソプロピルエーテル/ヘキサンから再結晶し、4-ベンジルオキシー2-クロロ安息香酸ベンジルエステル(1.13g)を淡黄色粉末として得た。

 $1_{H-NMR(CDC1_3)}$ : 5.09(2H, s), 5.32(2H, s), 6.87(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.05(1H, d, J=2Hz), 7.29-7.50(10H, m), 7.91(1H, d, J=8Hz).

Mass(ESI): m/e 353(M+H)+.

[0078]

# 製造例12-3

4-ベンジルオキシー2-クロロ安息香酸ベンジルエステル(1. 12g)に エタノール(8. 8m1)、1, 4-ジオキサン(2. 2m1)、1 N水酸化ナトリウム水溶液(4. 7m1)を加え70℃で1. 5時間攪拌した。溶媒を留去した後、残渣に水を加えて溶かし、エーテルで洗浄した。この水層を1 N塩酸で酸性にし、析出した沈殿を濾取して4-ベンジルオキシー2-クロロ安息香酸(810mg)を淡黄色粉末として得た。

 $1_{H-NMR(DMSO-d_6)}$ : 5.20(2H, s), 7.06(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.18(1H, d, J=2Hz), 7.29-7.50(5H, m), 7.82(1H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/e 261(M-H)-.

[0079]

# 製造例12-4

窒素雰囲気下で4-ベンジルオキシ-2-クロロ安息香酸(788mg)のテトラヒドロフラン(7.9ml)溶液に、室温でボラン・ジメチルスルフィド錯体(10.0M、0.6ml)を滴下し、2.5時間加熱還流した。反応液を室温まで放冷した後、1N塩酸(1.5ml)を注意深く滴下し、30分間攪拌した。反応液に水を加え生成物を酢酸エチルで3回抽出した。有機層をまとめて飽

和重曹水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジルアルコール(778mg)を白色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.83(1H, br t, J=7Hz), 4.70(2H, d, J=7Hz), 5.05(2H, s), 6.88(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.01(1H, d, J=2Hz), 7.28-7.46(6H, m).

[0800]

### 製造例12-5

前記製造例9と同様にして、4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジルアルコール (523mg) から4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジルクロリド (639mg) を無色油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 4.67(2H, s), 5.05(2H, s), 6.87(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.02(1H, d, J= 2Hz), 7.28-7.44(6H, m).

[0081]

### 製造例13-1

4ーブロモー2ークロロベンジルアルコール(14.48g)のN, Nージメチルホルムアミド(72m1)溶液に、氷冷下イミダゾール(5.34g)およびtertーブチルクロロジフェニルシラン(19.8g)を加え1時間攪拌した。反応液に水を加え生成物をヘキサンで2回抽出した。有機層をまとめて水、飽和重曹水、飽和食塩水の順で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン)により4ーブロモー1ー((tertーブチルジフェニルシロキシ)メチル)ー2ークロロベンゼン(29.22g)を無色油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>): 1.10(9H, s), 4.75(2H, s), 7.32-7.50(8H, m), 7.55-7.72(5 H, m).

[0082]

#### 製造例13-2

窒素気流中、4-ブロモ-1-((tert-ブチルジフェニルシロキシ)メチル)-2-クロロベンゼン(8.65g)のテトラヒドロフラン(22m1)溶液に-75 $^{\circ}$ で1-ブチルリチウム/ヘキサン溶液(1.54M、13.5m

1)を加え15分間攪拌した。反応溶液をいったん10℃まで昇温した後、再び-75℃に冷却し、1-ホルミルピペリジン(2.55g)を10分間かけて滴下した。その後反応溶液を室温まで3時間かけて昇温した。反応溶液に塩化アンモニウム水溶液を加え、生成物をヘキサンで2回抽出した。有機層をまとめて希塩酸、飽和重曹水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=40/1)により4-((tert-ブチルジフェニルシロキシ)メチル)-3-クロロベンズアルデヒド(3.26g)を淡黄色油状物として得た。

1H-NMR(CDC13):1.14(9H,s),4.87(2H,s),7.33-7.51(6H,m),7.63-7.75(4H,m),7.81(1H,d,J=2Hz),7.84(1H,dd,J=8 and 2Hz),7.97(1H,d,J=8Hz),9.97(1H,s).

[0083]

# 製造例13-3

4-((tert-ブチルジフェニルシロキシ)メチル)-3-クロロベンズアルデヒド(3.24g)のエタノール(32ml)懸濁液に、氷冷下で水素化ホウ素ナトリウム(149mg)を加え室温で3時間攪拌した。反応混合物を約半量まで濃縮した後、水を加え生成物をジイソプロピルエーテルで2回抽出した。有機層をまとめて飽和重曹水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1)で精製し、4-((tert-ブチルジフェニルシロキシ)メチル)-3-クロロベンジルアルコール(3.08g)を無色油状物として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 1.12(9H, s), 1.70(1H, br t, J=5Hz), 4.69(2H, d, J=5Hz), 4.83(2H, s), 7.27-7.50(8H, m), 7.65-7.78(5H, m).

[0084]

# 製造例13-4

前記製造例 9 と同様にして、4-((tert-ブチルジフェニルシロキシ) メチル) -3-クロロベンジルアルコール(3.05g)から1-((tert- ブチルジフェニルシロキシ) メチル) <math>-2-クロロー4-((メタンスルホニ

ルオキシ)メチル)ベンゼン(3.80g)を無色油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl $_{3}$ ): 1.12(9H, s), 2.97(3H, s), 4.83(2H, s), 5.21(2H, s), 7.3 3-7.50(8H, m), 7.63-7.75(4H, m), 7.77-7.83(1H, m).

[0085]

### 製造例13-5

フェノール(969mg)のN, Nージメチルホルムアミド(27ml)溶液に粉末炭酸カリウム(1.92g)を加え5分間室温で攪拌した後、1ー((tertーブチルジフェニルシロキシ)メチル)-2-クロロー4ー((メタンスルホニルオキシ)メチル)ベンゼン(3.39g)を加え100℃で3時間攪拌した。反応混合物を室温まで放冷し、水を加えヘキサンで2回抽出した。有機層をまとめて水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残渣をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル, ヘキサン/酢酸エ

チル=50/1)で精製して1-((tertーブチルジフェニルシロキシ)メ チル)-2-クロロ-4-(フェノキシメチル)ベンゼン(2.65g)を無色 油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CD Cl<sub>3</sub>): 1.12(9H, s), 4.83(2H, s), 5.04(2H, s), 6.93-7.04(3H, m), 7.25-7.50(10H, m), 7.65-7.73(4H, m), 7.73-7.80(1H, m).

[0086]

#### 製造例13-6

水冷下1-((tert-ブチルジフェニルシロキシ)メチル)-2-クロロ-4-(フェノキシメチル)ベンゼン(2.84g)のテトラヒドロフラン(14m1)溶液に、フッ化テトラブチルアンモニウム/テトラヒドロフラン溶液(1.0 M、7.0m1)を加え1.5時間攪拌した。反応液に水を加え生成物を酢酸エチルで2回抽出した。有機層をまとめて1N塩酸、飽和重曹水、飽和食塩水で順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1)で精製し、2-クロロ-4-(フェノキシメチル)ベンジルアルコール(1.38g)を白色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.92(1H, br t, J=6Hz), 4.79(2H, d, J=6Hz), 5.05(2H, s),

6.8 8-7.06(3H, m), 7.23-7.40(3H, m), 7.42-7.57(2H, m).

[0087]

## 製造例13-7

前記製造例 9 と同様にして、2-クロロ-4-(フェノキシメチル)ベンジルアルコール(1. 3 6 g)から2-クロロ-1-((メタンスルホニルオキシ)メチル)-4-(フェノキシメチル)ベンゼン(1. 8 3 g)を油状物として得た。

 $1_{H-NMR(CDC1_3)}$ : 3.03(3H, s), 5.07(2H, s), 5.35(2H, s), 6.91-7.04(3H, m), 7. 25-7.42(3H, m), 7.44-7.67(2H, m).

[0088]

## 製造例14-1

前記製造例12-4と同様にして、3-クロロ-4-メチル安息香酸(25.

0g)から3-クロロ-4-メチルベンジルアルコール (23.0g)を無色油 状物質として得た。

 $1_{H-NMR(CDC1_3)}$ : 2.36(3H, s), 4.65(2H, s), 7.14(1H, d, J=8Hz), 7.23(1H, d, J=8Hz), 7.36(1H, s).

[0089]

# 製造例14-2

3-クロロー4-メチルベンジルアルコール(2.00g)とトリエチルアミン(8.9m1)のジメチルスルホキサイド(10m1)溶液に、水冷下で三酸化硫黄ーピリジン錯体(4.47g)を加え、室温で3時間攪拌した。反応混合物を氷水にあけてエーテルで抽出した。有機層を1N塩酸、飽和食塩水、炭酸水素ナトリウム飽和水溶液で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮乾固して3-クロロー4-メチルベンズアルデヒド(1.40g)を淡黄色油状物質として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 2.46(3H, s), 4.65(2H, s), 7.40(1H, d, J=8Hz), 7.68(1H, d, J=8Hz), 9.92(1H, s).

[0090]

製造例14-3

後記製造例15-2と同様にして、3-クロロ-4-メチルベンズアルデヒド (1.40g) とベンジルホスホン酸ジエチルエステル (2.27g) から (E) -2-クロロ-4- (2-フェニルエテニル) トルエン (1.55g) を白色 粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3})$  : 2.38(3H, s), 7.00(1H, d, J=16Hz), 7.08(1H, d, J=1 6Hz), 7.18-7.53(8H).

[0091]

### 製造例14-4

 $\frac{1}{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 4.61(2H, s), 7.01(1H, d, J=16Hz), 7.14(1H, d, J=16Hz),

7.24-7.57(8H).

[0092]

# 製造例15-1

5-クロロー2-メチルイミダゾールー4ーカルバルデヒド(433mg)のN,N-ジメチルホルムアミド(4.3ml)溶液に、水冷下で粉末炭酸カリウム(616mg)および2-クロロー4-ヨードベンジルブロミド(1.2当量)を加え室温で2.5時間攪拌した。この反応混合物に水、飽和食塩水を加え生成物を酢酸エチルで2回抽出した。有機層をまとめて飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5/1)で精製して4-クロロー1ー(2-クロロー4-ヨードベンジル)-2-メチルイミダゾールー5-カルバルデヒド(1.01g)を白色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 2.33(3H, s), 5.56(2H, s), 6.21(1H, d, J=8Hz), 7.50(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.78(1H, d, J=2Hz), 9.75(1H, s).

Mass(ESI): m/e 395(M+H)+.

[0093]

製造例15-2

 $4-\rho$ ロロー1ー( $2-\rho$ ロロー4ーヨードベンジル)-2ーメチルイミダゾールー5ーカルバルデヒド(1. 01g)のテトラヒドロフラン(10 m 1)溶液に、(トリフェニルホスホラニリデン)酢酸メチル(1. 27g)を加え4時間加熱還流した。溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3/1)で精製して(E)-3-(4- $\rho$ ロロー1-(2- $\rho$ ロロー4-1-1-ドベンジル)-2-メチルイミダゾールー5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(10 11 12 を白色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 2.33(3H, s), 3.75(3H, s), 5.15(2H, s), 6 .17(1H, d, J=8 Hz), 6.49(1H, d, J=16Hz), 7.28(1H, d, J=16Hz), 7.53(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.81(1H, d, J=2Hz).

Mass(ESI) : m/e 451(M+H)+.

[0094]

# 製造例15-3

窒素雰囲気下でテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(0)(8 9 m g)、(E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-\exists -i \ddot{\wedge} \ddot{\wedge} \ddot{\vee} \ddot{\wedge} \ddot{\wedge})$ )-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(3 50 m g)、2-フリルボロン酸(135 m g)、粉末炭酸カリウム(321 m g)、N,N-ジメチルホルムアミド(3.5 m l)の混合物を80で4時間攪拌した。反応混合物を室温まで放冷した後、水を加え、沈殿を濾取した。この沈殿をクロロホルムに溶かし、飽和重曹水、飽和食塩水で順に洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去した後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/酢酸エチル=10/1)で精製して(E) -3-(4-クロロー1-(2--2--10ペン酸メチルエステル(-336 m g)を淡黄色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.36(3H, s), 3.74(3H, s), 5.22(2H, s), 6.44-6.50(2H, m), 6.50(1H, d, J=16Hz), 6.68(1H, d, J=3Hz), 7.34(1H, d, J=16Hz), 7.43-7.5 0(2H, m), 7.76(1H, d, J=2Hz).

Mass(ESI): m/e 391(M+H)+.

[0095]

### 製造例15-4

(E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(2-\gamma \Box u))$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルエステル(3 19 mg)の1、4-ジオキサン(1. 6 m1)懸濁液に1 N 水酸化ナトリウム水溶液(1. 2 m1)を加え5 0  $\mathbb C$  で 1 時間攪拌した。反応混合物を氷冷した後、1 N 塩酸(1. 2 m1)を滴下して中和し、生成物をクロロホルム-メタノール(4 / 1 ) で 3 回抽出した。有機層をまとめて飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去して(E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(2-\gamma \Box u))$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(3 1 0 mg)を灰白色粉末として得た。

Mass(ESI): m/e 375(M-H)-.

[0096]

### 製造例16-1

前記製造例 15-3 と同様にして、(E) -3-(4-0) ロロー 1-(2-0) ロロー 4-3ードベンジル) -2-3 チルイミダゾールー 5-4 ル) -2-3 ロ ペン酸メチルエステル(360 mg)から(E) -3-(4-0) ロロー 1-(2-0) ロロー 4-(2-1) ボンジル) -2-3 チルイミダゾールー 1-(2-1) ボンジル) -2-3 チルイミダゾールー 1-(2-1) ル) -2-3 ロペン酸メチルエステルを黄色油状物(331 mg)として得た。 1 H-NMR(CDCl3): 2.36(3H, s), 3.74(3H, s), 5.23(2H, s), 6.47(1H, d, 3.2Hz), 6.51(1H, d, 3.2Hz), 3.2Hz).

Mass(ESI) : m/z 407(M+1).

[0097]

製造例16-2

前記製造例 15-4 と同様にして、(E)-3-(4-0)ロロ-1-(2-0)ロロ-4-(2-7)エニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(281 mg)から(E)-3-(4-0)ロロ-1-(2-0)ロロ-4-(2-7)エニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸を薄黄色結晶(231 mg)として得た。  $1_{H-NMR}(DMSO-d_6): 2.34(3H, s), 5.42(2H, s), 6.27(1H, d, J=16Hz), 6.55(1H, d, J=8Hz), 7.12-7.19(1H, m), 7.25(1H, d, J=16Hz), 7.52-7.62(3H, m), 7.87(1H, d, J=2Hz).$ 

Mass(ESI) : m/z 391(M-1).

[0098]

製造例17-1

(E) - 3 - (4 - クロロ - 1 - (2 - クロロ - 4 - ヨードベンジル) - 2 -

メチルイミダゾールー5ーイル)ー2ープロペン酸メチルエステル(360mg)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)(28mg)、ヨウ化銅(7.6mg)の混合物に、窒素気流中、フェニルアセチレン(326mg)のジイソプロピルアミン(20mL)溶液を加え、5時間加熱還流した。反応液を放冷後、水を加えクロロホルムで二回抽出し、合わせた有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧濾過し、濾液を濃縮して得られた粗生成物を、フラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー(シリカゲル10g)に付し、ヘキサン/酢酸エチル=5/1~1-1の溶出画分から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェニルエチニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾールー5ーイル)-2-プロペン酸メチルエステルを褐色アモルファス(331mg)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 2.35(3H, s), 3.75(3H, s), 5.23(2H, s), 6.45(1H, d, J=8H z), 6.50(1H, d, J=16Hz), 7.27-7.40(5H, m), 7.48-7.56(2H, m), 7.63(1H, s)

Mass(ESI) : m/z 425(M+1).

[0099]

### 製造例17-2

前記製造例15-4と同様にして、(E)-3-(4-7)ロロ-1-(2-7)ロロ-4-(7)エニルエチニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(413 mg)から(E)-3-(4-7)ロロ-1-(2-7)ロロ-4-(7)エニルエチニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸を薄黄土色結晶(283 mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.36(3H, s), 5.23(2H, s), 6.45(1H, d, J=8Hz), 6.48(1H, d, J=16Hz), 7.32-7.41(5H, m), 7.48-7.55(2H, m), 7.64(1H, d, J=2Hz).

Mass(ESI) : m/z 409(M-1).

[0100]

#### 製造例18-1

前記製造例15-1と同様にして、4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-カルバルデヒド(200mg)と4-ブロモー2-クロロー1-((メタンスルホニルオキシ)メチル)ベンゼン(456mg)から、1-(4-ブロモー2-クロロベンジル)-4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-カルバルデヒド(430mg)を淡黄色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>): 2.33(3H, s), 5.56(2H, s), 6.38(1H, d, J=8Hz), 7.31(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.60(1H, d, J=2Hz), 9.75(1H, s).

[0101]

### 製造例18-2

前記製造例15-2と同様にして、1-(4-ブロモ-2-クロロベンジル)
-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(394mg)と
トリフェニルホスホラニリデン酢酸メチル(606mg)から、(E)-3-(
1-(4-ブロモ-2-クロロベンジル)-4-クロロー2-メチルイミダゾー
ル-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(372mg)を無色結晶とし
て得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.33(3H, s), 3.75(3H, s), 5.16(2H, s), 6.33(1H, d, J=8H z), 6.50(1H, d, J=15Hz), 7.26(1H, d, J=2Hz), 7.34(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.6

3(1H, d, J=2Hz).

[0102]

### 製造例18-3

前記製造例 15-4 と同様にして、(E)-3-(1-(4-))ロモー 2-2 ロロベンジル)-4-クロロー 2-メチルイミダゾールー 5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(355 mg)から、(E)-3-(1-(4-))ロモー 2-クロロベンジル)-4-クロロー 2-メチルイミダゾールー 5-イル)-2-プロペン酸(338 mg)を淡黄色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $^{1}$ G): 2.31(3H, s), 5.38(2H, s), 6.26(1H, d, J=15Hz), 6.45(1H, d, J=8Hz), 7.21(1H, d, J=15Hz), 7.53(1H, dd, J=8 , 2Hz), 7.87(1H, d, J=2Hz).

[0103]

### 製造例 1 9 - 1

前記製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4-カルバルデヒド(600mg)と2-クロロ-4-フェニルベンジルブロミド(1.4g)から4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(1.23g)を無色油状物質として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.36(3H, s), 5.67(2H,s), 6.56(1H, d, J=8Hz), 7.35-7.55 (6H), 7.65(1H, s), 9.80(1H, s).

[0104]

#### 製造例19-2

前記製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(1.23g)から(E)-3-[4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル]-2-プロペン酸メチルエステル(1.13g)を白色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>): 2.37(3H, s), 3.74(3H, s), 5.25(2H,s), 6.46-6.57(2H), 7.30-7.55(7H), 7.68(1H, s).

[0105]

#### 製造例19-3

前記製造例15-4と同様にして、(E) $-3-[4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-\sigma \Box \Box -4-\sigma \Box ]$  -2-x -2-

 $^{1}$ H-NMR( DMSO- $^{1}$ G) : 2.35(3H, s), 5.45(2H,s), 6.30(1H, d, J=16Hz), 6.58(1 H, d, J=8Hz), 7.25(1H, d, J=16Hz), 7.36-7.52(3H), 7.62(1H, d, J=8Hz), 7.69(2H, d, J=8Hz), 7.86(1H, s).

[0106]

### 製造例20-1

前記製造例 1 5 - 1 と同様にして、4 - クロロー 2 - メチルイミダゾール - 5 - カルバルデヒド(200 m g)と2 - クロロー 4 - (1 - プロポキシ)ベンジルブロミド(474 m g)から、4 - クロロー 1 - (2 - クロロー 4 - (1 - プロポキシ)ベンジル) - 2 - メチルイミダゾール - 5 - カルバルデヒド(376 m g)を淡黄色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.02(3H, t, J=7Hz), 1.73-1.85(2H, m), 2.32(3H, s), 3.87 (2H, t, J=7Hz), 5.57(2H, s), 6.46(1H, d, J=8Hz), 6.70(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.96(1H, d, J=2Hz), 9. 77(1H, s).

[0107]

#### 製造例20-2

前記製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-プロポキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(356mg)とトリフェニルホスホラニリデン酢酸メチル(546mg)から、(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-プロポキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(348mg)を無色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.02(3H, t, J = 7Hz), 1.74-1.85(2H, m), 2.34(3H, s), 3.7

5(3H, s), 3.89(2H, t, J=7Hz), 5.15(2H, s), 6.37(1H, d, J=8Hz), 6.49(1H, d, J=15Hz), 6.71(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.99(1H, d, J=2Hz), 7.34(1H, d, J=15Hz).

[0108]

# 製造例20-3

, 6.88(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.13(1H, d, J=2Hz), 7.23(1H, d, J=15Hz).

[0109]

#### 製造例21-1

前記製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-メチルイミダゾールー4-カルバルデヒド(200mg)と2-クロロ-4-(1-ペンチルオキシ)ベンジルブロミド(378mg)から4-クロロ-1-[2-クロロ-4-(1-ペンチルオキシ)ベンジル]-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(460mg)を淡黄色油状物質として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.93(3H, t, J=6Hz), 1.40(4H, m), 1.76(2H, m), 2.32(3H, s), 3.90(2H, t, J=6Hz), 5.57(2H, s), 6.45(1H, d, J=8Hz), 6.70(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.95(1H, d, J=2Hz), 9.76(1H, s).

[0110]

### 製造例21-2

前記製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペンチルオキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド (439mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペンチルオキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロ

ペン酸メチルエステルを乳白色固体(427mg)として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.32-1.49(4H, m), 1.71-1.83(2H, m), 2.34(3H, s), 3.75(3H, s), 3.92(2H, t, J=7Hz), 5. 15(2H, s), 6.37(1H, d, J=8Hz), 6.49(1H, d, J=16Hz), 6.70(1H, dd, J=2, 8Hz), 6.99(1H, d, J=2Hz), 7.34(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI) : m/z 411(M+1).

[0111]

### 製造例21-3

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.30-1.50(4H, m), 1.70-1.83(2H, m), 2.36(3H, s), 3.92(2H, t, J=7Hz), 5.16(2H, s), 6.38(1H, d, J=8Hz), 6.47(1H, d, J=16Hz), 6.71(1H, dd, J=2, 8Hz), 6.99(1H, d, J=2Hz), 7.40(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI) : m/z 395(M-1).

[0112]

#### 製造例22-1

前記製造例 1 5 - 1 と同様にして、 5 - クロロー 2 - メチルイミダゾールー4 - カルバルデヒド (300 mg) と 2 - クロロー4 - ((シクロペンチル) メチルオキシ) ベンジルブロミド (764 mg) から4 - クロロー1 - (2 - クロロー4 - ((シクロペンチル) メチルオキシ) ベンジル) - 2 - メチルイミダゾールー5 - カルバルデヒド (608 mg) を無色油状物として得た。 <sup>1</sup>H-NMR(CDCl3): 1.22-1.92(8H, m), 2.32(3H, s), 2.33(1H, sept, J=7Hz), 3.78(2H, d, J=7Hz), 5.57(2H, s), 6.45(1H, d, J=8Hz), 6.70(1H, dd, J=9 and 2Hz), 6.96(1H, d, J=2Hz), 9.77(1H, s).

Mass(ESI): m/e 367(M+H)+.

[0113]

### 製造例22-2

6Hz).

Mass(ESI) : m/e 423(M+H)+.

[0114]

# 製造例22-3

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}): 1.23-1.92(8\text{H}, m), 2.33(1\text{H}, \text{sept}, \text{J=7Hz}), 2.35(3\text{H}, s), 3} \\ .79(2\text{H}, d, \text{J=7Hz}), 5.15(2\text{H}, s), 6.37(1\text{H}, d, \text{J=8Hz}), 6.46(1\text{H}, d, \text{J=16Hz}) \\ , 6.71(1\text{H}, dd, \text{J=8 and 2Hz}), 6.99(1\text{H}, d, \text{J=2Hz}), 7.40(1\text{H}, d, \text{J=16Hz}).$ 

Mass(ESI): m/e 407(M-H)-.

[0115]

### 製造例23-1

前記製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4

ーカルバルデヒド(200mg)と2-クロロー4-((シクロヘキシル)メチルオキシ)ベンジルブロミド(659mg)から4-クロロー1-(2-クロロー4-((シクロヘキシル)メチルオキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾールー5-カルバルデヒドを黄色油状物(410mg)として得た。 <sup>1</sup>H-NMR(CDCl3): 0.95-1.10(2H, m), 1.15-1.39(4H, m), 1.62-1.89(5H, m), 2.32(3H, s), 3.70(2H, d, J=7Hz), 5.57(2H, s), 6.45(1H, d, J=8Hz), 6.69(1H, dd, J=2, 8Hz), 6.95(1H, d, J=2Hz), 9.76(1H, s).

Mass(ESI) : m/z 381(M+1).

[0116]

## 製造例23-2

前記製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((シクロヘキシル)メチルオキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(405 mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((シクロヘキシル)メチルオキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステルを黄色油状物(419 mg)として得た。

<sup>1</sup>H- NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.95-1.11(2H, m), 1.15-1.38(4H, m), 1.63-1.89(5H, m), 2.34(3H, s), 3.71(2H, d, J=7Hz), 3.74(3H, s), 5.15(2H, s), 6.36(1H, d, J=8Hz), 6.49(1H, d, J=16Hz), 6.70(1H, dd, J=2, 8Hz), 6.98(1H, d, J=2Hz), 7.34(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI) : m/z 437(M+1).

[0117]

#### 製造例23-3

前記製造例15-4と同様にして、(E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-((シ \rho \Box \neg +2 ) ) ) メチルオキシ)ベンジル) <math>-2-$ メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルエステル(418 m g)から(E)  $-3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-((シ \rho \Box \neg +2 ) ) ) メチルオキシ)ベンジル) <math>-2-$ メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸を薄黄色結晶(375 m g)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.95-1.10(2H, m), 1.15-1.38(4H, m), 1.64-1.89(5H, m), 2.35(3H, s), 3.71(2H, d, J=7Hz), 5.16(2H, s), 6.33(1H, d, J=8Hz), 6.46(1H, d, J=16Hz), 6.70(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.00(1H, d, J=2Hz), 7.40(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI) : m/z 421(M-1).

[0118]

# 製造例24-1

前記製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4-カルバルデヒド(200mg)と4-ベンジルオキシ-2-クロローベンジルクロリド(480mg)から1-(4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒドを黄色油状物(410mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>): 2.32(3H, s), 5.02(2H, s), 5.57(2H, s), 6.47(1H, d, J=8Hz), 6.78(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.05(1H, d, J=2Hz), 7.30-7.45(5H, m), 9.76(1H, s).

Mass(ESI) : m/z 375(M+1).

[0119]

#### 製造例24-2

前記製造例15-2と同様にして、1-(4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(389 mg) から(E) <math>-3-(1-(4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルエステルを無色油状物(384 mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.33(3H, s), 3.75(3H, s), 5.03(2H, s), 5.15(2H, s), 6. 38(1H, d, J=8Hz), 6.50(1H, d, J=16Hz), 6.79(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.08(1H, d, J=2Hz), 7.33(1H, d, J=16Hz), 7.31-7.43(5H, m).

Mass(ESI) : m/z 431(M+1).

[0120]

製造例24-3

前記製造例15-4と同様にして、(E)-3-(1-(4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(<math>375mg)から(E)-3-(1-(4-ベンジルオキシ-2-クロロベンジル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾールー5-イル)-2-プロペン酸を黄色結晶(<math>296mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.35(3H, s), 5.03(2H, s), 5.16(2H, s), 6.40(1H, d, J=8H z), 6.47(1H, d, J=16Hz), 6.80(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.0 9(1H, d, J=2Hz), 7. 30-7.45(6H, m).

Mass(ESI) : m/z 415(M-1).

[0121]

製造例25-1

前記製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4

<del>- カルバルデヒド(200mg)と2-クロロー1-((メタンスルホニルオキ</del>シ)メチル)-4-(メチルチオ)ベンゼン(379mg)から4-クロロ-1 -(2-クロロ-4-(メチルチオ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5 -カルバルデヒドを無色油状物(344mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl $_{3}$ ): 2.32(3H, s), 2.46(3H, s), 5.58(2H, s), 6.43(1H, d, J=8Hz), 7.03(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.26(1H, overlapped with CDCl3), 9.76(1H, s)

Mass(ESI) : m/z 315(M+1).

[0122]

製造例25-2

前記製造例 15-2 と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(メチルチオ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(336 mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(メチルチオ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステルを黄色油状物(384 mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.34(3H, s), 2.47(3H, s), 3.75(3H, s), 5.17(2H, s), 6.3 6(1H, d, J=8Hz), 6.49(1H, d, J=16Hz), 7.04(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.30(1H, d

, J=2Hz), 7.32(1H , d, J=16Hz).

Mass(ESI) : m/z 371(M+1).

[0123]

# 製造例25-3

前記製造例 15-4 と同様にして、(E)-3-(4-7)ロロー1-(2-7)ロロー4-(3+7) ベンジル)-2-3+7ルイミダゾールー5-4ル)-2-3+7ロペン酸メチルエステル(374 mg)から(E)-3-(4-7)ロロー1-(2-7)ロロー4-(3+7) ベンジル)-2-3+7ルイミダゾールー5-4ル)-2-3ロペン酸を薄黄色結晶(305 mg)として得た。  $1_{H-NMR}(CDC1_3): 2.35(3H, s), 2.47(3H, s), 5.18(2H, s), 6.38(1H, d, J=8Hz), 6.47(1H, d, J=16Hz), 7.05(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.30(1H, d, J=2Hz), 7.37(1H, d, J=16Hz).$ 

Mass(ESI) : m/z 357(M+1).

[0124]

### 製造例26-1

前記製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4-カルバルデヒド(100mg)と2-クロロ-4-(トリフルオロメチル)ベンジルブロミド(378mg)から4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(トリフルオロメチル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(189mg)を淡黄色固体として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.35(3H, s), 5.65(2H, s), 6.60(1H, d, J=8Hz), 7.45(1H, d, J=8Hz), 7.71(1H, s), 9.76(1H, s).

Mass(ESI): m/e 337(M)+.

[0125]

### 製造例26-2

前記製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(トリフルオロメチル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド (185 m g) から (E) -3- [4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(トリフルオロメチル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル] -2-プロ

ペン酸エチルエステル(207mg)を無色油状物質として得た。

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}): 1.30(3\text{H, t, J=6Hz}), 2.35(3\text{H, s}), 4.20(2\text{H, q, J=6Hz}), 5. \\ 36(2\text{H, s}), 6.54(1\text{H, d, J=16Hz}), 6.59(1\text{H, d, J=8Hz}), 7.26(1\text{H, d, J=16Hz}), \\ 7.48(1\text{H, d, J=8Hz}), 7.75(1\text{H, s}).$ 

Mass(ESI): m/e 408(M+H)+.

[0126]

#### 製造例26-3

### 得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.36(3H, s), 5.26(2H, s), 6.49(1H, d, J=16Hz), 6.60(1H, d, J=8Hz), 7.33(1H, d, J=16Hz), 7.49(1H, d, J=8Hz), 7.75(1H, s).

Mass(ESI) : m/z 379(M+1).

[0127]

#### 製造例27-1

前記製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-メチルイミダゾールー4ーカルバルデヒド(216mg)と2-クロロ-1-((メタンスルホニルオキシ)メチル)-4-(フェノキシメチル)ベンゼン(605mg)から4-クロロ-1-(2-クロロー4ー(フェノキシメチル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(482mg)を無色油状物として得た。  $^{1}$ H-NMR(CDCl $_{3}$ ):2.33(3H, s), 5.01(2H, s), 5.63(2H, s), 6.51(1H, d, J=8Hz), 6.90-7.03(3H, m), 7.20-7.35(3H, m), 7.53(1H, d, J=2Hz), 9.77(1H, s).

[0128]

Mass(ESI) : m/e 375(M+H)+.

### 製造例 2 7 - 2

前記製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フ

ェノキシメチル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(475mg)と(トリフェニルホスホラニリデン)酢酸メチル(623mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェノキシメチル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル (413mg)を白色粉末として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDC1}_3)}$ : 2.34(3H, s), 3.74(3H, s), 5.03(2H, s), 5.22(2H, s), 6.4 7(1H, d, J=8Hz), 6.50(1H, d, J=16Hz), 6.91-7.04(3H, m), 7.21-7.34(3H, m), 7.22(1H, d, J=16Hz), 7.57(1H, d, J=2Hz).

Mass(ESI): m/e 431(M+H)+.

[0129]

### 製造例27-3

前記製造例15-4と同様にして、(E)-3-(4-2) ロロー4-(7x) キシメチル)ベンジル)-2- メチルイミダゾールー5- イル) -2- プロペン酸メチルエステル (404 mg) から (E)-3-(4-2) ロロー1-(2-2) ロロー1-(2-2) ロロー1-(2-2) ロコー1-(2-2) ロー1-(2-2) ロー1-(2-2) ロー1-(2-2) ので、(391 mg) を白色粉末として得た

 $1_{H-NMR(CDC1_3)}$ : 2.34(3H, s), 5.01(2H, s), 5.21(2H, s), 6. 46(1H, d, J=1 6Hz), 6.47(1H, d, J=9Hz), 6.89-7.02(3H, m), 7.20-7.34(3H, m), 7.34(1H, d, J=16Hz), 7.55(1H, d, J=2Hz).

Mass(ESI) : m/e 415(M-H)-.

[0130]

### 製造例28-1

前記製造例15-1と同様にして、4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(200mg)と2-クロロ-1-((メタンスルホニルオキシ)メチル)-4-ニトロベンゼン(404mg)から、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-ニトロベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(304mg)を淡黄色結晶として得た。

 $1_{\mathrm{H-NMR}(\mathrm{CDC1}_3)}$  : 2.37(3H, s), 5.67(2H, s), 6.67(1H, d, J=8Hz), 8.06(1H,

dd, J=8, 2Hz), 8.34(1H, d, J=2Hz), 9.75(1H, s).

[0131]

#### 製造例28-2

前記製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-二トロベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(285mg)とトリフェニルホスホラニリデン酢酸メチル(546mg)から、(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-二トロベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(297mg)を淡黄色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.35(3H, s), 3.74(3H, s), 5.29(2H, s), 6.52(1H, d, J=15 Hz), 6.65(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=2Hz), 8.08(1H, d, J=8, 2Hz), 8.3 6(1H, d, J=2Hz).

[0132]

## 製造例28-3

前記製造例15-4と同様にして、(E)-3-(4-0)ロロー1-(2-0)ロロー4-1にはいい)-2-1 ステルイミダゾールー5-1 ステルイン酸メチルエステル(275 mg)から、(E)-3-(4-0)ロロー1-(2-0) ステルロロー1-1 (2-0 ロロー1 ープロペン酸(233 mg)を淡橙色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $^{1}$ d<sub>6</sub>): 2.32(3H , s), 5.56(2H, s), 6.28(1H, d, J=15Hz), 6.77(1H, d, J=8Hz), 7.22(1H, d, J=15Hz), 8.16(1H, dd, J=8, 2Hz), 8.41(1H, d, J=2Hz).

[0133]

## 製造例29-1

前記製造例15-1と同様にして、5-0ロロー2-メチルイミダゾールー4ーカルバルデヒド(209mg)と(E)ー2-0ロロー4-(2-フェニルエテニル)ベンジルブロミド(489mg)から(E)ー4-0ロロー1-(2-0ロロー4-0(2-フェニルエテニル)ベンジル)ー2-メチルイミダゾールー5-カルバルデヒドを橙色結晶(471mg)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 2.34(3H, s), 5.64(2H, s), 6.50(1H, d, J=8Hz), 6.99(1H, d, J=16Hz), 7.10(1H, d, J=16Hz), 7.25-7.42(4H, m), 7.50(2H, d, J=8Hz), 7.58(2H, s), 9.78(1H, s).

Mass(ESI) : m/z 371(M+1).

[0134]

## 製造例29-2

前記製造例 15-2と同様にして、(E)-4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(2-クロロ-4-(2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(390mg)から(2E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E)-2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステルを黄色アモルファス(433mg)として得た。

 $\frac{1}{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 2.36(3H, s), 3.74(3H, s), 5.22(2H, s), 6.45(1H, d, J=8Hz), 6.51(1H, d, J=16Hz), 6.99(1H, d, J=16Hz), 7.12(1H, d, J=16Hz), 7.26-7.41(5H, m), 7.50(2H, d, J=8Hz), 7.60(1H, s).

Mass(ESI) : m/z 427(M+1).

[0135]

### 製造例29-3

前記製造例15-4と同様にして、(2E)-3-(4-0)ロロー1-(2-0)0ロロー4-(E)0-2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(418 mg)から(2E)-3-(4-0)0ロー1-(2-0)1ロー4-(E)100-2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸を無色結晶(326 mg)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6})$  : 2.34(3H, s), 5.41(2H, s), 6.26(1H, d, J=16Hz), 6.53(1 H, d, J=8Hz), 7.18-7.44(6H, m), 7.51(1H, d, J=8Hz), 7.60(2H, d, J=8Hz), 7.84(1H, s).

[0136]

製造例30-1

前記製造例15-1と同様にして、4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(200 m g)と1-プロモ-2-(プロモメチル)ナフタレン(457 m g)から、1-(1-プロモ-2-ナフチル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(379 m g)を淡黄色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.32(3H, s), 5.88(2H, s), 6.58(1H, d, J=8Hz), 7.56(1H, t, J=8Hz), 7.65(1H, t, J=8Hz), 7.73(1H, d, J=8Hz), 7.82(1H, d, J=8Hz), 8.35(1H, d, J=8Hz), 9.82(1H, s).

[0137]

#### 製造例30-2

前記製造例15-2と同様にして、1-(1-ブロモ-2-ナフチル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(386mg)とトリフェニルホスホラニリデン酢酸メチル(603mg)から、(E)-3-(1-(1-ブロモ-2-ナフチル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(413mg)を淡黄色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.36(3H, s), 3.70(3H, s), 5.44(2H, s), 6.50(1H, d, J=8Hz), 6.53(1H, d, J=2Hz), 7.37(1H, d, J=15Hz), 7.57(1H, t, J=8Hz), 7.67(1H, t, J=8Hz), 7.75(1H, d, J=8Hz), 7.83(1H, d, J=8Hz), 8.35(1H, d, J=8Hz). 【0138】

#### 製造例30-3

前記製造例15-4と同様にして、(E)-3-(1-(1-))ロモー2-+フチル)-4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(393mg)から、(E)-3-(1-(1-))ロモー2-ナフチル)-4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-イル)-2-プロペン酸(389mg)を無色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $d_{6}$ ): 2.37(3H, s), 5.61(2H, s), 6.24(1H, d, J=15Hz), 6.58(1H, d, J=8Hz), 7.24(1H, d, J=15Hz), 7.65(1H, t, J=8Hz), 7.76(1H, t, J=8Hz), 7.97(2H, t, J=8Hz), 8.29(1H, d, J=8Hz).

[0139]

## 製造例31-1

製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4-カルバルデヒド (271 mg)と3-クロロ-2-クロロメチル-5- (トリフルオロメチル) ピリジン (474 mg) から4-クロロ-1- ((3-クロロ-5- (トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) -2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒドを黄色油状物 (440 mg) として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 2.38(3H,s), 5.76(2H, s), 7.97(1H, s), 8.58(1H, s), 9.66(1H, s).

MS(ESI) : m/z 336(M-1).

[0140]

製造例31-2

製造例 1 5 - 2 と同様にして、4-クロロ-1- ((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) -2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド (4 30mg) から (E) -3- (4-クロロ-1-((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルエステルを黄色油状物 (342mg) として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 2.38(3H, s), 2.75(3H, s), 5.39(2H, s), 6.54(1H, d, J=16Hz), 7.34(1H, d, J=16Hz), 8.00(1H, s), 8.66(1H, s).

MS(ESI) : m/z 392(M-1).

[0141]

## 製造例31-3

製造例 1 5 - 4 と同様にして、(E) -3-(4-クロロ-1-((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルエステル(335mg) から(E) -3-(4-クロロ-1-((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) -2-メチルイミダゾールー5-イル) -2-プロペン酸(240mg) を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6})$  : 2.28(3H, s), 5. 68(2H, s), 6.28(1H, d, J=16Hz), 7.26(1 H, d, J=16Hz), 8.60(1H, s), 8.89(1H, s).

MS(ESI) : m/z 380(M+1).

[0142]

#### 製造例32-1

5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4-カルバルデヒド(340mg) と4-(N, N-ビス-(tert-ブトキシカルボニル) アミノ) -2-クロロベンジルブロミド(1.19 g) から3-(4-(N,N-ビス-(tert-ブトキシカルボニル) アミノ) -2-クロロベンジル) -5-クロロ-2-メチルイミダゾール-4-カルバルデヒド(844mg) を白色アモルファスとして得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.42(18H, s), 2.30(3H, s), 5.65(2H, s), 6.52(1H, d, J=8H z), 6.99(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.26(1H, d, J=2Hz), 9.76(1H, s).

[0143]

製造例32-2

3- (4- (N, N-ビス- (tert-ブトキシカルボニル) アミノ) -2-クロロベンジル

) -5-クロロ-2 -メチルイミダゾール-4-カルバルデヒド (834mg) から(E)-3- (1 - (4-(N, N-ビス-(tert-ブトキシカルボニル) アミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルエステル (902mg) を白色アモルファスとして得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 1.42(18H, s), 2.34(3H, s), 3.72(3H, s), 5.23(2H, s), 6.4 5(1H, d, J=16Hz), 6.48(1H, d, J=8Hz), 7.0 1(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.30(1H, d, J=2Hz), 7.33(1H, d, J=16Hz).

MS(ESI) : m/z 541(M+1)

[0144]

#### 製造例32-3

(E)-3- (1- (4- (N, N-ビス- (tert-ブトキシカルボニル) アミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルエステル (882mg) をジオキサン(8.8ml)に溶解し、1 N水酸化ナトリウム水溶液(5.0ml)を加えて80℃で5. 5時間攪拌した。反応混合物に1 N水酸化ナトリウム水溶液(3.0ml)を加えて80℃で18時間攪拌し、再度1 N水酸化ナトリウム水溶液(1.0ml)を加えた。反応混合物を80℃で2時間、還流下に3時間攪拌した後、氷冷下で中和した。析出した沈殿を濾取、水洗することによって(E)-3- (1-

## 特平11-228838

(4-(tert-ブトキシカルボニル) アミノ)-2-クロロベンジル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸(452mg)を白色粉末として得た。  $1_{\text{H-NMR}}(\text{DMSO-d}_6)$ : 1.45(18H, s), 2.31(3H, s), 5.28(2H, s), 6.22(1H, d, J=16Hz), 6.46(1H, d, J=8Hz), 7.18(1H, d, J=16Hz), 7.28(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.71(1H, d, J=2Hz), 9.64(1H, s).

MS(ESI) : m/z 427(M+1)

[0145]

## 製造例33-1

2-エチルイミダゾール (1.0 g) を乾燥エタノール (10ml) に溶解し、氷冷下に臭素 (1.2ml) を滴下した。反応混合物を同温で 3 時間、室温で 3 時間撹拌した後、一夜室温で放置した。5N 水酸化ナトリウム水溶液で中和後、亜硫酸ナトリウム (1.4 g) と水 (10ml) を加え 10 時間加熱還流した。反応液をクロロホルムと水に分配し、水層をクロロホルムで 2 回抽出した。有機層を合して硫酸マグネシウム上で乾燥し、減圧下に濃縮乾固した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=98:2) で精製し、4-ブロモ-2-エチルイミダゾール (1.02 g) を淡黄色固体として得た。

1H-NMR(CDCl3): 1.32(3H, t , J=6Hz), 2.75(2H, q, J=6Hz), 6.89(1H, s).

MS(ESI) : m/z 176(M+1)
[0146]

4Hz), 5.14(1H, t, J=4Hz).

## 製造例33-2

4-ブロモ-2-エチルイミダゾール (24.4 g) をエタノール (244ml) に溶解し、1N 水酸化ナトリウム水溶液 (105ml) と 37% ホルマリン (15.6ml) を加えて室温で 15 時間攪拌した。反応混合物を氷冷下に中和し、減圧下に濃縮乾固した。残渣をクロロホルムーメタノール (4/1) で抽出し不溶物を濾別した後、減圧下に濃縮乾固した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=49:1-19:1) で精製し、4-ブロモ-2-エチル-5- (ヒドロキシメチル) イミダゾール (18.9 g) を黄色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>): 1.16 (3H, t, J=6Hz), 2.55 (2H, q, J=6Hz), 4.30 (2H, d, J=

[0147]

## 製造例33-3

4-ブロモ-2-エチル-5-(ヒドロキシメチル) イミダゾール(18.9 g) を乾燥ジメチルホルムアミド(189ml)に溶解し、二酸化マンガン(80.1 g) を加えて室温で 5 時間攪拌後一夜放置した。反応混合物をセライト濾過し不溶物をクロロホルムで洗浄した。濾液と洗液を合して減圧下に濃縮乾固した後、残渣を水洗して 5-ブロモ-2-エチルイミダゾール-4-カルバルデヒド(12.9 g) を褐色粉末として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.37(3H, t, J=6Hz), 2.86(2H, q, J=6Hz), 9.58(1H, s).

[0148]

製造例33-4

製造例1-4と同様にして、5-ブロモ-2-エチルイミダゾール-4-カル

バルデヒド(I2g)から5-クロロー2-エチルイミダゾールー4-カルバルデヒドを燈色結晶(6.6g)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $d_{6}$ ): 1.20(3H, t, J=7Hz), 2.66(2H, q, J=7Hz), 9.59(1H, s). MASS(ESI): m/z 157(M-1).

[0149]

製造例33-5

製造例 15-1 と同様にして、5-クロロ-2-xチルイミダゾールー4-カルバルデヒド(130mg)と2-クロロ-4-(1-ペンチルオキシ)ベンジルブロミド(335mg)から4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(n-ペンチルオキシ)ベンジル)-2-xチルイミダゾール-5-カルバルデヒドを淡黄色油状物(260mg)として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.25(3H, t, J=7Hz), 1.30-1.49(4H, m), 1.70-1.83(2H, m), 2.59(2H, q, J=7Hz), 3.90(2H, t, J=7Hz), 5.57(2H, s), 6.43(1H, d, J=8Hz), 6.68(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.95(1H, d, J=2Hz), 9.77(1H, s).

MASS(ESI) : m/z 369(M-1).

[0150]

## 製造例33-6

製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペンチルオキシ)ベンジル)-2-エチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(254 mg)と(トリフェニルホスソラニリデン)酢酸メチル(354mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペンチルオキシ)ベンジル)-2-エチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸メチルを黄色固体(265mg)として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.27(3H, t, J=7Hz), 1.31-1.49(4H, m), 1.71-1.83(2H, m), 2.61(2H, q, J=7Hz), 3.74(3H, s), 3.90(2H, q, J=7Hz), 5.16(2H, s), 6.35(1H, d, J=8Hz), 6.49(1H, d, J=15Hz), 6.70(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.98(1H, d, J=2Hz), 7.34(1H, d, J=15Hz).

MASS(ESI): m/z 427(M+1).

[0151]

## 製造例33-7

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $^{1}$ G): 0.88(3H, t, J=7Hz), 1.14(3H, t, J=7Hz), 1.25-1.44(4H, m), 1.63-1.75(2H, m), 2.65(2H, q, J=7Hz), 3.95(2H, q, J=7Hz), 5.31(2H, s), 6.27(1H, d, J=15Hz), 6.40(1H, d, J=8Hz), 6.67(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.13(1H, d, J=2Hz), 7.23(1H, d, J=15Hz).

MASS(ESI) : m/z 409(M-1).

[0152]

#### 製造例34-1

製造例15-1と同様にして、5-クロロ-2-エチルイミダゾール-4-カルバルデヒド(1.5g)と<math>4-プロモ-2-クロロベンジルブロミド(3.77g)から1-(4-プロモ-2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-エチルイミダゾール

-5-カルバルデヒドを淡黄色固体(2.86g)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.28(3H, t, J=7Hz), 2. 58(2H, q, J=7Hz), 5.56(2H, s), 6. 35(1H, d, J=8Hz), 7.31(1H, dd, J=8, 1Hz), 7.60(1H, d, J=1Hz), 9.76(1H, s).

MASS(ESI) : m/z 363(M+1).

[0153]

製造例34-2

製造例15-2と同様にして、1-(4-7)ロモー2-20ロロベンジル) -4-クロロー2-エチルイミダゾールー5-カルバルデヒド(1.0g)と(トリフェニルホスソラニリデン)酢酸メチル(1.39g)から(E) -3-(1-(4-7)ロモー2-20ロロベンジル) -4-20ロロー2-エチルイミダゾールー5-イル) -2-プロペン酸メチルを無色固体(1.06g)として得た。

 $\frac{1}{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.28(3H, t, J=7Hz), 2.59(2H, q, J=7Hz), 3.75(3H, s), 5.1 6(2H, s), 6.32(1H, d, J=8Hz), 6.50(1H, d, J=15Hz), 7.29(1H, d, J=15Hz), 7.34(1H, dd, J=8, 1Hz), 7.63(1H, d, J=1Hz).

MASS(ESI) : m/z 419(M+1).

[0154]

製造例34-3

製造例15-4と同様にして、(E)-3-(1-(4-7))ロモー2-7ロロベンジル)-4-7ロロー2-xチルイミダゾールー5-4ル)-2-7ロペン酸メチル(260mg)から (E)-3-(1-(4-7))ロモー2-7ロロベンジル)-4-7ロロー2-xチルイミダゾールー5-4ル)-2-7ロペン酸を無色固体(228mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $d_{6}$ ): 1.14(3H, t, J=7Hz), 2.65(2H, q, J=7Hz), 5.38(2H, s), 6.36(1H, d, J=15Hz), 6.43(1H, d, J=8Hz), 7.20(1H, d, J=15Hz), 7.52(1H, d, J=8, 1Hz), 7.87(1H, d, J=1Hz).

MASS(ESI) : m/z 403(M+1).

[0155]

製造例35-1

製造例15-1と同様にして、5-0ロロー2-エチルイミダゾールー4-カルバルデヒド(1.2g)と2-0ロロー4-ヨードベンジルブロミド(3.76g)から4-0ロロー1-(2-0ロロー4-ヨードベンジル) -2-エチルイミダゾールー4-カルバルデヒドを淡黄色ガム(2.68g)として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 1.28(3H, t, J=7Hz), 2.58(2H, q, J=7Hz), 5.56(2H, s), 6.2 0(1H, d, J=8Hz), 7.50(1H, dd, J=8, 1Hz), 7.78(1H, d, J=1Hz), 9.75(1H, s)

MASS(ESI) : m/z 409(M+1).

[0156]

## 製造例35-2

製造例15-2と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-ヨードベンジル)-2-エチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(2.65g)と(トリフェ

ニルホスソラニリデン) 酢酸メチル(3.25g)から (E) -3- (4-クロロー1

- (2-クロロー4-ヨードベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル)
- -2-プロペン酸メチルを淡黄色結晶(2.53g)として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 1.28(3H, t, J=7Hz), 2.59(2H, q, J=7Hz), 3.75(3H, s), 5.1 5(2 H, s), 6.16(1H, d, J=8Hz), 6.49(1H, d, J=15Hz), 7.27(1H, d, J=15Hz), 7.51(1H, dd, J=8, 1Hz), 7.81(1H, d, J=1Hz).

MASS(ESI) : m/z 465(M+1).

[0157]

## 製造例35-3

製造例 1.7-1 と同様にして、(E) -3-(4-0) ロロー 1-(2-0) ロロー 1-(4-1) に 1-(4-1) に

MASS(ESI) : m/z 439(M+1).

[0158]

## 製造例35-4

製造例15-4と同様にして、(E)-3-(4-2) -4-(7)00000 -4-(7)00000 -2-70ペン酸メチル(5000000 から(E)-3-(4-2) -2-70ペン酸メチル(500 -2-70ペンが(500 -2-70ペン酸を灰色結晶(410 -2-70ペン酸を灰色結晶(410 -2-70ペン酸を灰色結晶(410 -2-70ペン酸を灰色結晶(410 -2-70ペン酸を灰色結晶(410-2-70ペン酸を灰色結晶(410000 )として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $^{1}$ d<sub>6</sub>): 1.15(3H, t, J=7Hz), 2.67(2H, q, J=7Hz), 5.46(2H, s), 6.27(1H, d,J=15Hz), 6.54(1H, d, J=8Hz), 7.23(1H, d, J=15Hz), 7.40-7.60(6H, m), 7.79(1H, d, J=1Hz).

MASS(ESI) : m/z 423(M-1).

[0159]

## 製造例36-1

(E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4-ヨードベンジル) -2- エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチル(60 0mg)、酢酸パラジウム(600mg)、トリーoートリルホスフィン(39mg)の無水トリエチルアミン(5.4ml)懸濁液を窒素気流、室温下で攪拌した。10分後、スチレン(672mg)を加え、反応液を100℃に加熱した。2時間加熱後、混合物を氷冷し、水を加えてクロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濾過した。濾液を濃縮し、残渣をフラッシュシリカゲルクロマトグラフィー(シリカゲル、150ml)に付した。ヘキサン:酢酸エチル=10:1~7:1~5:1~4:1で溶出し、淡黄色ガム(435mg)を得た。これをイソプロピルエーテルで結晶化して、(E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- ((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルを淡黄色結晶(405mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.29(3H, t, J=7Hz), 2.63(2H, q, J=7Hz), 3.74(3H, s), 5.2 3(2H, s), 6.43(1H, d, J=8Hz), 6.51(1H, d, J=15Hz), 6.99(1 H, d, J=15Hz), 7.21(1H, d, J=15Hz), 7.24-7.41(5H, m), 7.51(2H, d, J=8Hz), 7.60(1H, s).

MASS(ESI) : m/z 441(M+1).

[0160]

#### 製造例36-2

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $^{1}$ d<sub>6</sub>): 1.16(3H, t, J=7Hz), 2.68(2H, q, J=7Hz), 5.42(2H, s), 6.27(1H, d, J=15Hz), 6.50(1H, d, J=8Hz), 7.28-7.44(6H, m), 7.52(1H, dd, J=8, 1Hz), 7.60(2H, d, J=8Hz), 7.83(1H, d, J=1Hz).

MASS(ESI) : m/z 425(M-1).

[0161]

製造例37-1

製造例33-2と同様にして、2, 4-ジメチルイミダゾール(2.6g)から2, 4-ジメチル-5-(ヒドロキシメチル) イミダゾール(4.74g)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $d_{6}$ ): 2.20(3H, s), 2.50(3H, s), 4.41(2H, s)

[0162]

製造例37-2

製造例33-3と同様にして、2, 4-ジメチル-5-(ヒドロキシメチル) イミダゾール(4.10g)から2, 4-ジメチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(3.00g)の粗精製物を黄色固形物として得た。

 $Mass(ESI) : m/z 123(M-H)^{-}$ 

[0163]

製造例37-3

製造例15-1と同様にして、2, 4-ジメチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(587mg)と<math>4-プロモー2-クロロベンジルメタンスルホネート(1.70g)

1-(4-70 - 2-70 - 200

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3})$  : 2.31(3H, s), 2.52(3H, s), 5.54(2H, s), 6.31(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.58(1H, d, J=2Hz), 9.75(1H, s)

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 2.33(3H, s), 2.43(3H, s), 5.07(2H, s), 6.23(1H, d, J=8Hz), 7.34(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.63(1H, d, J=2Hz), 9.75(1H, s)

[0164]

## 製造例37-4

製造例15-2と同様にして、1-(4-7)ロモー2-70ロロベンジル)-2, 4-93メチルー1Hーイミダゾールー5-カルバルデヒド(453mg)とトリフェニルフォスフォラニリデン酢酸メチル(1.25g)から(E)-3-(1-(4-7)ロモー2-70ロロベンジル)-2, 4-93メチルイミダゾールー5-74ル)-2-71ロペン酸メチルエステル(554mg)の粗精製物を無色結晶として得た。1H-NMR(CDC $1_3$ ): 2.32(3H, s), 2.42(3H, s), 3.73(3H, s), 5.12(2H, s), 5.89(1H, d, 316Hz), 3.29(1H, d, 318Hz), 3.30(1H, dd, 318, 32Hz), 3.37-7.70(2

[0165]

## 製造例37-5

H, m

製造例15-4と同様にして、(E)-3-(1-(4-プロモー2-クロロベンジル)-2, 4-ジメチルイミダゾールー5-イル)-2-プロペン酸メチルエステル(554mg)から(E)-3-(1-(4-プロモー2-クロロベンジル)-2, 4-ジメチルイミダゾールー5-イル)-2-プロペン酸(158mg)を無色結晶として得た。

 $1_{H-NMR(DMSO-d_6)}$ : 2.26(3H, s), 2.28(3H, s), 5.28(2H, s), 5.75(1H, d, J=1 4Hz), 6.3 2(1H, d, J=8Hz), 7.27(1H, d, J=14Hz), 7.52(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.85(1H, d, J=2Hz)

[0166]

## 製造例38-1

製造例15-1と同様にして、4-プロモ-2-メチルイミダゾール-5-カルバルデヒド(5.00g)と2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジルブロミド(9.26g)から4-プロモ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(9.11g)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.30-1.45(4H, m), 1.70-1.80(2H, m), 2.33(3H, s), 3.90(2H, t, J=7Hz), 5.58(2H, s), 6.44(1H, d, J=8Hz), 6.70(1

H, dd, J=8, 2Hz), 6.95(1H, d, J=2Hz), 9.71(1H, s)

[0167]

## 製造例38-2

製造例15-2と同様にして、4-プロモ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(479 mg)とトリフェニルフォスフォラニリデン酢酸メチル(481mg)から(E) -3-(4-プロモ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸メチルエステル(488mg)を無色結晶として得た。

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}): 0.93(3\text{H, t}, J=7\text{Hz}), 1.33-1.45(4\text{H, m}), 1.72-1.80(2\text{H, m}), \\ 2.35(3\text{H, s}), 3.75(3\text{H, s}), 3.92(2\text{H, t}, J=7\text{Hz}), 5.17(2\text{H, s}), 6.36(1\text{H, d}, \\ J=8\text{Hz}), 6.52(1\text{H, d}, J=15\text{Hz}), 6.71(1\text{H, dd}, J=8, 2\text{Hz}), 6.99(1\text{H, d}, J=2\text{Hz}), \\ 7.35(1\text{H, d}, J=15\text{Hz})$ 

[0168]

## 製造例38-3

製造例15-4と同様にして、(E)-3-(4-プロモ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}): 0.88(3\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 1.25-1.42(4\text{H}, m), 1.62-1.72(2\text{H}, m)}, 2.33(3\text{H}, s), 3.96(2\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 5.31(2\text{H}, s), 6.29(1\text{H}, d, J=15\text{Hz}), 6.4$  2(1H, d, J=8Hz), 6.88(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.13(1H, d, J=2Hz), 7.22(1H, d, J=15Hz)

[0169]

## 製造例39-1

(トリフェニルフォスフィン) パラジウム (0) (102mg)を添加し、12時間加熱 還流した。反応液に水を添加して酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗 浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン/酢酸エチル=5/1で溶出し、目的 物の画分を減圧濃縮して、1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -4-エテニル-2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(538mg) を淡黄色ガム状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.30-1.47(4H, m), 1.70-1.80(2H, m), 2.34(3H, s), 3.90(2H, t, J=7Hz), 5.54(1H, dd, J=8, 2Hz), 5.56(2H, s), 6.26(1H, dd, J=15, 2Hz), 6.40(1H, d, J=8Hz), 6.67(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.95-7.05(2H, m), 9.90(1H, s)

[0170]

#### 製造例39-2

1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -4-エテニル-2-メ チルー1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(575mg)を1,4-ジオキサン(6 ml)に溶解し、パラジウム炭素(50mg)を添加し、水素雰囲気下で1.5時間撹拌した。セライトを用いて濾過し、濾液に水を添加して酢酸エチルで抽出した。有機層

## 特平11-228838

を食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム/酢酸エチル= 2/1で溶出し、目的物の画分を減圧濃縮して、1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-4-エチル-2-メチルー<math>1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(283mg)を黒褐色油状物として得た。

<sup>1</sup><sub>H-NMR</sub>(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.35(3H, t, J=7Hz), 1.33-1.48(4H, m), 1.72-1.80(2H, m), 2.31(3H, s), 2.87(2H, q, J=7Hz), 3.90(2H, t, J=7Hz), 5.55(2H, s), 6.38(1H, d, J=8Hz), 6.67(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.94(1H, d, J=2Hz), 9.77(1H, s)

[0171]

製造例39-3

製造例15-2と同様にして、1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベン

ジル) -4 - x - x +

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}): 0.93(3\text{H, t, J=7Hz}), 1.31(3\text{H, t, J=7Hz}), 1.32-1.47(4\text{H, m}), 1.70-1.81(2\text{H, m}), 2.34(3\text{H, s}), 2.75(2\text{H, q, J=7Hz}), 3.73(3\text{H, s}), 3.91(2\text{H, t, J=7Hz}), 5.14(2\text{H, s}), 5.86(1\text{H, d, J=15Hz}), 6.32(1\text{H, d, J=8Hz}), 6.68(1\text{H, dd, J=8, 2Hz}), 6.98(1\text{H, d, J=2Hz}), 7.45(1\text{H, d, J=15Hz})$ 

[0172]

#### 製造例39-4

製造例15-4と同様にして、 $(E)-3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-\alpha \Box +1))$  ベントキシ)ベンジル) -4-xチルー2-xチルイミダゾールー5-4ル) -2-yロペン酸メチルエステル(253mg)から $(E)-3-(1-(2-\rho \Box \Box +1))$  -4-xチルイミダゾールー5-4 イル) -2-yロペン酸(222mg)を無色粉末として得た。

 $1_{H-NMR(DMS0-d_6)}$ : 0.88(3H, t, J=7Hz), 1.19(3H, t, J=7Hz), 1.28-1.42(4H,

m), 1.63-1.73(2H, m), 2.28(3H, s), 2. 62(2H, q, J=7Hz), 3.95(2H, t, J=7Hz), 5.21(2H, s), 5.72(1H, d, J=15Hz), 6.28(1H, d, J=8Hz), 6.87(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.12(1H, d, J=2Hz), 7.29(1H, d, J=15Hz)

[0173]

## 製造例40-1

4ーブロモー1ー(2ークロロー4ー(1ーペントキシ)ベンジル)-2ーメチルー1Hーイミダゾール-5ーカルバルデヒド(4.00g)をメタノール(20ml)、1,4ージオキサン(20ml)の混合溶媒に溶解し、パラジウム炭素(400mg)、酢酸カリウム(1.08g)を添加した。反応液を水素雰囲気下で3時間撹拌した後、セライトを用いて濾過し、濾液を減圧濃縮した。残渣に水を添加して酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ヘキサン/酢

酸エチル=1/2で溶出した。目的物の画分を減圧濃縮して1-(2-クロロー 4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルバ ルデヒド(3.10g)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.33-1.47(4H, m), 1.72-1.82(2H, m), 2.35(3H, s), 3.90(2H, t, J=7Hz), 5.59(2H, s), 6.37(1H, d, J=8Hz), 6.67(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.95(1H, d, J=2Hz), 7.78(1H, s), 9.68(1H, s)

[0174]

#### 製造例40-2

後述の製造例42-1と同様にして、1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルー1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(500mg)と3-フェニルプロピオン酸エチルエステル(361mg)から2-ベンジル-3-(1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾールー5-イル)-3-ヒドロキシプロパン酸エチルエステルの粗精製物を褐色油状物として得た。

[0175]

#### 製造例40-3

後述の製造例42-2と同様にして、2-ベンジル-3-(1-(2-クロロ

#### 特平11-228838

-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル)-3 -ヒドロキシプロパン酸エチルエステルの粗精製物から(E)-2-ベンジルー3-(1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸エチルエステル(<math>405mg)を淡黄色油状物として得た。

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}): 0.93(3\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 1.19(3\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 1.32-1.47(4\text{H}, m}) \\ , 1.70-1.82(2\text{H}, m), 2.36(3\text{H}, s), 3. 92(2\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 3.97(2\text{H}, s), 4.14(2\text{H}, q, J=7\text{Hz}), 5.17(2\text{H}, s), 6.32(1\text{H}, d, J=8\text{Hz}), 6.69(1\text{H}, dd, J=8, 2\text{Hz}), \\ 6.98(1\text{H}, d, J=2\text{Hz}), 7.13-7.28(6\text{H}, m), 7.46(1\text{H}, s)$ 

[0176]

#### 製造例40-4

製造例15-4と同様にして、(E)-2ーベンジル-3ー(1ー(2ークロ

ロー4- (1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸エチルエステル(385mg)から(E) -2-ベンジル-3-(1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(308mg)を淡黄色粉末として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_6)}$ : 0.88(3H, t, J=7Hz), 1.27-1.43(4H, m), 1.65-1.74(2H, m), 2.29(3H, s), 3.86(2H, s), 3.96(2H, t, J=7Hz), 5.26(2H, s), 6.31(1H, d, J=8Hz), 6.85(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.07-7.30(7H, m), 7.43(1H, s)

[0177]

#### 製造例41-1

製造例42-1と同様にして、 $1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-\alpha \cup \gamma + 2))$  ベンジル)-2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(500mg)と $n-\alpha$ プタン酸エチルエステル(321mg)から $3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-\alpha \cup \gamma + 2))$  ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-3-ヒドロキシ $-2-(1-\alpha \cup \gamma + 2)$  プロパン酸エチルエステルの粗精製物を褐色油状物として得た。

[0178]

製造例41-2

製造例 42-2 と同様にして、 $3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-ペントキシ))$  ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-3-ヒドロキシ-2-(1-ペンチル)プロパン酸エチルエステルの粗精製物から(E) $-3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-1-(2-\rho \Box \Box -4-1))$  ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-(1-ペンチル)-2-プロペン酸エチルエステル(425 mg)を淡黄色油状物として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.87-0.94(6H, m), 1. 27(3H, t, J=7Hz), 1.32-1.55(10H, m), 1.72-1.82(2H, m), 2.37(3H, s), 2.54(2H, t, J=7Hz), 3.90(2H, t, J=7Hz), 4.18(2H, q, J=7Hz), 5.14(2H, s), 6.31(1H, d, J=8Hz), 6.67(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.96(1H, d, J=2Hz), 7.19(1H, s), 7.31(1H, s)

[0179]

## 製造例41-3

製造例 15-4 と同様にして、(E) -3-(1-(2-7)11-4-(1-ペンチントキシ) ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-(1-ペンチル) -2-プロペン酸エチルエステル(405mg)から(E) -3-(1-(2-7)11-4-(1-4-4-(1-4))) -2- -3-

[0180]

## 製造例42-1

ジイソプロピルアミン(237mg)をテトラヒドロフラン(3ml)に溶解し、ドライアイスーアセトン浴上で冷却しながら窒素雰囲気下で1.53M nーブチルリチウムへキサン溶液(1.53ml)を添加した。氷水浴上で30分間撹拌した後、ドライアイスーアセトン浴上で冷却しながら3-(3-ピリジル)プロピオン酸メチルエステル(335mg)のテトラヒドロフラン(1ml)溶液を添加した。ドライアイスーアセトン浴上で1時間撹拌した後、1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)

-2-メチルー1H-イミダゾールー5-カルバルデヒド(500mg)のテトラヒドロフラン(1ml)溶液を添加した。ドライアイスーアセトン浴上で1時間撹拌した後、飽和塩化アンモニウム水溶液を添加した。酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムを添加して乾燥した後、減圧濃縮し、3-(1-(2-クロロー4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾールー5-イル)-3-ヒドロキシー2-(3-ピリジルメチル)プロパン酸メチルエステルの粗精製物を褐色油状物として得た。

[0181]

製造例42-2

3- (1- (2-クロロー4- (1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -3-ヒドロキシ-2- (3-ピリジルメチル) プロパン酸メチルエステルの粗精製物をジクロロメタン(8m1)に溶解し、酢酸無水物(0.88ml)と4-ジメチルアミノピリジン(76mg)を添加した。室温で14時間撹拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加して15分間撹拌した。酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をトルエン(8m1)に溶解し、1,8-ジアザビシクロ [5,4,0] ウンデック-7-エン(0.58m1)を添加した。100℃油浴上で4時間加熱した後、飽和塩化アンモニウム水溶液を添加し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム/メタノール=100/1で溶出し、目的物の画分を減圧濃縮し、(E) -3- (1- (2-クロロー4- (1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-(3-ピリジルメチル) -2-プロペン酸メチルエステル(713mg)を淡黄色油状物として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.32-1.48(4H, m), 1.72-1.82(2 H, m), 2.36(3H, s), 3.70(3H, s), 3.92(2H, t, J=7Hz), 3.98(2H, s), 5.18(2H, s), 6.30(1H, d, J=8Hz), 6.69(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.98(1H, d, J=2Hz), 7.18(1H, dd, J=8, 5Hz), 7.24(1H, s), 7.44(1H, d, J=8Hz), 7.51(1H, s), 8.44-8.46(2H, m)

[0182]

## 製造例42-3

製造例 15-4 と同様にして、(E)-3-(1-(2-2)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-2-(3-2)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-4-(1-3)-2-3-(1-3)-4-(1-3)

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}): 0.88(3\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 1.27-1.44(4\text{H}, m), 1.65-1.74(2\text{H}, m)}, 2.31(3\text{H}, s), 3.87(2\text{H}, s), 3.96(2\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 5.27(2\text{H}, s), 6.32(1\text{H}, d, J=8\text{Hz}), 6.34(1\text{H}, dd, J=8, 2\text{Hz}), 7.12(1\text{H}, d, J=2\text{Hz}), 7.19(1\text{H}, s), 7.27(1\text{H}, dd, J=8, 5\text{Hz}), 7.41-7.44(2\text{H}, m), 8.36-8.40(2\text{H}, m)}$ 

[0183]

## 製造例43-1

製造例 42-1 と同様にして、 $1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-\mathcal{N})-1+2)$  ベンジル) -2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(441mg)とn-プロピオン酸エチルエステル(190mg)から $3-(1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-\mathcal{N})-1+2)$  ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -3-ヒドロキシー2-メチルプロパン酸エチルエステルの粗精製物を褐色油状物として得た。

[0184]

## 製造例43-2

製造例42-2と同様にして、3-(1-(2-2)-1)-4-(1-2)+1)ベンジル)-2-3+1ルイミダゾール-5-4ル)-3-1+11ーキシー2-メチルプロパン酸エチルエステルの粗精製物から(E)-3-(1-(2-2)-1)-4-(1-2)+12ーグロークロロー4ー(1-2+12ーグロペントキシ)ベンジル)-2-13ーパーを変 が (449mg)を 次 黄色油状物として 得た。  $1_{H-NMR}(CDC1_3):0.92(3H,t,J=7Hz),1.28(3H,t,J=7Hz),1.33-1.47(4H,m),1.72-1.81(2H,m),2.12(3H,s),2.38(3H,s),3.90(2H,t,J=7Hz),4.18(2H,q,J=7Hz),5.15(2H,s),6.30(1H,d,J=2Hz),6.67(1H,dd,J=8,2Hz),$ 

6.96(1H, d, J=2Hz), 7.26(1H, s), 7.34(1H, s)

[0185]

### 製造例43-3

製造例15-4と同様にして、(E)-3-(1-(2-2)-4-(1-3)-4-(

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $^{1}$ G): 1.09(3H, t, J=7Hz), 1.47-1.64(4H, m), 1.85-1.95(2H, m), 2.21(3H, s), 2.52(3H, s), 4.16(2H, t, J=7Hz), 5.44(2H, s), 6.48(1H, d, J=8Hz), 7.06(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.32(1H, d, J=2Hz), 7.41(1H, s), 7.53(1H, s)

[0186]

## 製造例44-1

製造例42-1と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(441 mg)とn-プロピオン酸エチルエステル(400mg)から3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-3-ヒドロキシ-2-メチルプロパン酸エチルエステルの粗精製物を褐色油状物として得た。

[0187]

## 製造例44-2

製造例 42-2 と同様にして、 $3-(4-\rho \Box \Box -1-(2-\rho \Box \Box -4-(1-\alpha \Box b))$  ベンジル)-2- メチルイミダゾール-5- イル)-3- ヒドロキシ-2- メチルプロパン酸エチルエステルの粗精製物から(E) $-3-(4-\alpha \Box \Box -1-(2-\alpha \Box \Box -4-(1-\alpha \Box b))$  ベンジル)-2- メチルイミダゾール-5- イル)-2- メチル-2- プロペン酸エチルエステル(261 mg)を淡黄色油状物として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDC1}_3)}$ : 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.30(3H, t, J=7Hz), 1.32-1.47(4H, m)

), 1.70-1.80(2H, m), 1.97(3H, s), 2.31(3H, s), 3.92(2H, t, J=7Hz), 4.21(2H, q, J=7Hz), 5.02(2H, s), 6.42(1H, d, J=8Hz), 6.72(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.95(1H, d, J=2Hz), 7.06(1H, s)

[0188]

#### 製造例44-3

製造例15-4と同様にして、(E) $-3-(4-\rho)$ ロロ $-1-(2-\rho)$ ロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-メチル-2-プロペン酸エチルエステル(250mg)から(E) $-3-(4-\rho)$ ロロ $-1-(2-\rho)$ ロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-メチル-2-プロペン酸(140mg)を無色結晶として得た

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $d_{6}$ ): 0.88(3H, t, J=7Hz), 1.25-1.40(4H, m), 1.62-1.72(2H, m)

, 1.76(3H, s), 2.27(3H, s), 3.95(2H, t, J=7Hz), 5.12(2H, s), 6.52(1H, d , J=8Hz), 6.86(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.01(1H, s), 7.06(1H, d, J=2Hz)

[0189]

#### 製造例45

4 ークロロー1 ー (2 ークロロー4ー (1ーペントキシ) ベンジル) ー 2 ーメチルー1Hーイミダゾールー5 ーカルバルデヒド(400mg)を t ーブタノール(8ml)に溶解し、2ーメチルー2ーブテン(355mg)とリン酸二水素ナトリウム(135mg)水溶液(2ml)を添加した。この反応液に亜塩素酸ナトリウム(356mg)を2分かけて添加し、室温で24時間撹拌した。氷冷下1N塩酸を添加してpH4とし、水(20ml)を添加して析出した結晶を濾取した。結晶を加熱下減圧乾燥し、4 ークロロー1 ー (2 ークロロー4ー (1ーペントキシ) ベンジル) ー 2 ーメチルー1Hーイミダゾールー5 ーカルボン酸(387mg)を無色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO-d<sub>6</sub>): 0.88(3H, t, J=7Hz), 1.27-1.42(4H, m), 1.65-1.75(2H, m), 2.25(3H, s), 3.95(2H, t, J=7Hz), 5. 51(2H, s), 6.32(1H, d, J=8Hz), 6.8 6(1H, dd, J=8, 2Hz), 7.09(1H, d, J=2Hz)

[0190]

#### 製造例46

4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルバルデヒド(1.05g)をエタノール(10ml)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(168mg)を氷冷下で添加し、室温で3時間撹拌した。反応液に水を添加して酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣にヘキサン(10ml)を添加し、析出した結晶を濾取し、加熱下減圧乾燥することにより、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -5-ヒドロキシメチル-2-メチル-1H-イミダゾール(786mg)を無色結晶として得た。

 ${}^{1}_{\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3})}: 0.93(3\text{H, t, J=7Hz}), 1.30-1.48(4\text{H, m}), 1.72-1.85(2\text{H, m}), \\ 2.26(3\text{H, s}), 3.91(2\text{H, t, J=7Hz}), 4.50(2\text{H, s}), 5.18(2\text{H, s}), 6.40(1\text{H, d, J=8Hz}), 6.70(1\text{H, dd, J=8, 2Hz}), 6.96(1\text{H, d, J=2Hz})$ 

[0191]

## 製造例47-1

製造例 9 と同様にして、4 - クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -5-ヒドロキシメチル-2-メチル-1H-イミダゾール(611mg) から4-クロロ-5-クロロメチル-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチル-1H-イミダゾール(707mg)を褐色油状物として得た。 1H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.32-1.48(4H, m), 1.73-1.82(2H, m), 2.33(3H, s), 3.92(2H, t, J=7Hz), 4.48(2H, s), 5.17(2H, s), 6.46(1H, d, J=8Hz), 6.73(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.97(1H, d, J=2Hz)

[0192]

## 製造例47-2

28%アンモニア水(6ml)、アセトニトリル(6ml)の混合溶媒に4ークロロー5ークロロメチルー1ー(2ークロロー4ー(1ーペントキシ)ベンジル)ー2ーメチルー1Hーイミダゾール(340mg)のアセトニトリル(3ml)溶液を氷冷下で徐々に添加した。反応液を室温で1時間撹拌した後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加し酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルム/メタノール=100/1で溶出し、目的物の画分を減圧濃縮して

、5-アミノメチルー4-クロロー1-(2-クロロー4-(1-ペントキシ) ベンジル)-2-メチルー1H-イミダゾール(82mg)を淡褐色油状物として得た。  $^{1}$ H-NMR(CDC1 $_{3}$ ): 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.32-1.48(4H, m), 1.73-1.83(2H, m), 2.26(3H, s), 3.70(2H, s), 3.91(2H, t, J=7Hz), 5.19(2H, s), 6.37(1H, d, J=8Hz), 6.70(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.96(1H, d, J=2Hz)

## 製造例48

製造例47-2と同様にして、4-クロロー5-クロロメチルー1-(2-クロロー4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルー1H-イミダゾール(340mg)から5-(N-メチルアミノ) メチルー4-クロロー1-(2-クロロー4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルー1H-イミダゾール(85mg)を淡褐色油状物として得た。

 $\frac{1}{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.30-1.45(4H, m), 1.72-1.82(2H, m),

2.25(3H, s), 2.36(3H,s), 3.56(2H, s), 3.91(2H, t, J=7Hz), 5.19(2H, s),

6.36(1H, d, J=8Hz), 6.69(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.95(1H, d, J=2Hz)

[0193]

#### 実施例1

(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(2-フリル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(155mg)のN, N-ジメチルホルムアミド(0.8ml) 懸濁液に、室温で1,1'-カルボニルジイミダゾール(101mg)を加え1時間攪拌した。ここに(4-メチルベンゼン)スルホンアミド(106mg)、1,8-ジアザビシクロ〔5.4.0]-7-ウンデセン(96mg)を加え50℃で5時間攪拌した。反応混合物を氷冷した後、1N塩酸(1.7ml)を滴下して中和し、さらに水(4ml)を加えて析出した沈殿を濾取した。この粗生成物をアセトン-水から再結晶して(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(2-フリル) ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((4-メチルベンゼン)スルホニル)-2-プロペン酸アミド(152mg)を淡黄色粉末として得た。

1H-NMR(CDC13): 2.34(3H,s), 2.40(3H,s), 5.17(2H,s), 6.38(1H,d,J=8Hz), 6.49(1H,dd,J=3 and 2Hz), 6.53(1H,d,J=16Hz), 6.68(1H,d,J=3Hz),

## 特平11-228838

7.31(2H, d, J=8Hz), 7.35(1H, d, J=16Hz), 7.43(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.49
(1H, d, J=2Hz), 7.74(1H, d, J=2Hz), 7.92(2H, d, J=8H z).

Mass(ESI) : m/e 528(M-H)-.

m.p. 242-243℃.

[0194]

## 実施例2

実施例1と同様にして、(E) -3 -(4 - 0 - 1 - - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1

## 粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6})$  : 2.31(3H, s), 5.39(2H, s), 6.55(1H, d, J=8Hz), 6.61(1H, dd, J=3 and 2Hz), 6.69(1H, d, J=16Hz), 7.06(1H, d, J=3Hz), 7.26(1H, d, J=16Hz), 7.35-7.50(4H, m), 7.56(1H, d, J=16Hz), 7.59(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.67-7.77(2H, m), 7.78(1H, d, J=2Hz), 7.86(1H, d, J=2Hz), 12.07(1H, br s).

Mass(ESI) : m/e 540(M-H)-.

m.p. 227-228℃.

[0195]

## 実施例3

 Hz), 6.54(1H, d, J=16Hz), 7.06-7.11(1H, m), 7.26-7.40(6H, m), 7.65(1H, d, J=2Hz), 7.92(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/z 544(M-1).

m.p. 235-237℃.

[0196]

#### 実施例4

## g) として得た。

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6}\ )\ :\ 2.32(3\text{H, s}),\ 5.39(2\text{H, s}),\ 6.52(1\text{H, d},\ J=8\text{Hz}),\ 6.69(1\text{H},\ d,\ J=16\text{Hz}),\ 7.11-7.17(1\text{H, m}),\ 7.26(1\text{H, d},\ J=16\text{Hz}),\ 7.36-7.49(4\text{H, m}),\ 7.50-7.63(4\text{H, m}),\ 7.72(2\text{H, dd},\ J=2,\ 8\text{Hz}),\ 7.84(1\text{H, d},\ J=2\text{Hz}).$ 

Mass(ESI) : m/z 556(M-1).

m.p. 246-248℃.

[0197]

#### 実施例5

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.32(3H, s), 2.41(3H, s), 5.17(2H, s), 6.34(1H, d, J=8H z), 6.56(1H, d, J=16Hz), 7.27-7.40(7H, m), 7.48-7.55(2H, m), 7.60(1H, d

, J=2Hz), 7.93(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI): m/z 562(M-1).

m.p. 239-241℃.

[0198]

## 実施例6

実施例1と同様にして、(E) -3 -(4 - 0 - 1 - - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCI}_3)}$ : 2.34(3H, s), 5.20(2H, s), 6.39(1H, d, J=8Hz), 6.61(1H, d, J=16Hz), 7.05(1H, d, J=16Hz), 7.30(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.33-7.44(7H, m), 7.46-7.55(4H, m), 7.60(1H, d, J=2Hz), 7.71(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI): m/z 574(M-1).

m.p. 220-222℃.

[0199]

#### 実施例7

実施例1と同様にして、(E) -3-(1-(4-ブロモー2-クロロベンジル) -4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-イル) -2-プロペン酸(150 mg) と(4-メチルベンゼン) スルホンアミド(99 mg) から、(E) -3-(1-(4-ブロモー2-クロロベンジル) -4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-イル) -N-((4-メチルベンゼン) スルホニル) -2-プロペン酸アミド(162 mg) を無色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3})$  : 2.31(3H, s), 2.43(3H, s), 5.10(2H, s), 6.23(1H, d, J=8Hz), 6.58(1H, d, J=15Hz), 7.25-7.33(4H, m), 7.58(1H, d, J=2Hz), 7.92(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI): m/z 542(M-H)-.

m.p. 233-235℃.

[0200]

#### 実施例8

実施例1と同様にして、(E) -3-(1-(4-プロモ-2-クロロベンジル)  $-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸(168mg)と(E) <math>-(2-フェニルエテン)スルホンアミド(118mg)から、(E) <math>-3-(1-(4-プロモ-2-クロロベンジル)-4-クロロ-2- - メチルイミダゾール-5-イル)-N-((E)-2-フェニルエテニル) - スルホニル)-2-プロペン酸アミド(172mg)を無色結晶として得た。 
<math>^1$ H-NMR(CDCl $_3$ -CD $_3$  OD):2.32(3H, s),5.15(2H,s),6.28(1H,d,J=8Hz),6.70(1H,d,J=15Hz),7.08(1H,d,J=15Hz),7.31-7.42(5H,m),7.49-7.53(2H,m),7.62(1H,d,J=2Hz),7.69(1H,d,J=15Hz).

Mass(ESI) : m/z 554(M-H)-.

m.p. 250-251℃.

[0201]

#### 実施例9

実施例1と同様にして、(E) -3-[4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル] -2-プロペン酸(150mg)から(E) -3-[4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル] -N-(1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミド(134mg) を無色結晶として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>):0.87(3H, t, J=8Hz), 1.24-1.45(4H, m), 1.75-1.89(2H, m), 2.40(3H, s), 3.38-3.47(2H, m), 5.26(2H, s), 6.50 (1H, d, J=8Hz), 6.57(1H, d, J=15Hz), 7.35-7.58(7H, m), 7.68(1H, d, J=2Hz), 8.18(1H, br s).

Mass(ESI): m/z 520(M+1).

m.p. 203-204℃.

[0202]

#### 実施例10

実施例1と同様にして、(E)-3-[4-クロロ-1-(2-クロロ-4-

# 特平11-228838

フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル〕-2-プロペン酸( $150\,\mathrm{mg}$ )から(E) $-\mathrm{N}-$ ベンゼンスルホニル-3- [4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル〕-2-プロペン酸アミド( $141\,\mathrm{mg}$ )を無色結晶として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 2.36(3H, s), 5.20(2H, s), 6.43(1H, d, J=8Hz), 6.57(1H, d, J=15Hz), 7.31-7.55(9H, m), 7.59(1H, d, J=8Hz), 7.64(1H, d, J=2Hz), 8.05(2H, d, J=8Hz), 8.54(1H, br s).

Mass(ESI) : m / z 526(M+1).

m.p. 245-247℃.

[0203]

## 実施例11

実施例1と同様にして、(E)-3-[4-クロロ-1-(2-クロロ-4-

フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル〕-2-プロペン酸( $150\,\mathrm{mg}$ )から(E)-3-[4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル〕 $-\mathrm{N}-$ ((4-メチルベンゼン)スルホニル)-2-プロペン酸アミド( $137\,\mathrm{mg}$ )を無色結晶として得た

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 2.35(3H, s), 2.40(3H, s), 5.19(2H, s), 6.43(1H, d, J=8Hz), 6.57(1H, d, J=15Hz), 7.24-7.55(8H, m), 7.65(1H, d, J=1Hz), 7.92(2H, d, J=8Hz), 8.41(1H, br s).

Mass(ESI) : m/z 540(M+1).

m.p. 229-232℃.

[0204]

## 実施例12

実施例1と同様にして、(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸(150mg)と(E)-(2-フェニルエテン)スルホンアミド(106mg)から、(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-フェニルベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(((E)-2-フェニルエテニ

ル)スルホニル)-2-プロペン酸アミド(132mg)を無色結晶として得た

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 2.37(3H, s), 5.22(2H, s), 6.47(1H, d, J=8Hz), 6.57(1H, d, J=15Hz), 7.03(1H, d, J=15Hz), 7.37-7.54(12H, m), 7.65(1H, s), 7.71(1H, d, J=15Hz).

Mass(ESI) : m/z 554(M+H)+.

m.p. 240-241℃.

[0205]

#### 実施例13

実施例14

[0206]

 .66(1H, d, J=2Hz).

Mass(ESI) : m/z 612(M+H)+.

m.p. 234-235℃.

[0207]

#### 実施例15

s), 2.41(3H, s), 3.88(2H, t, J=7Hz), 5.10(2H, s), 6.27(1H, d, J=8Hz), 6 .64(1H, d, J=15Hz), 6.68(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.97(1H, d, J=2Hz), 7.27-7.3 3(3H, m), 7.92(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/z 520(M-H)-.

m.p. 226-228℃.

[0208]

### 実施例16

実施例1と同様にして、(E) -3-(4- $\rho$ ロロ-1-(2- $\rho$ ロロ-4-(1- $\eta$ ロポキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2- $\eta$ ロペン酸 (143mg) と(E) -(2- $\eta$ エニルエテン) スルホンアミド(106mg) から、(E) -3-(4- $\eta$ ロロ-1-(2- $\eta$ ロロ-4-(1- $\eta$ ロポキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-(((E) -2- $\eta$ エニルエテニル) スルホニル) -2- $\eta$ ロペン酸アミド(164mg) を無色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3} - \text{CD}_{3} \text{ OD})$  : 1.02(3H, t, J=7Hz), 1.73-1.85(2H, m), 2.32(3H, s), 3. 88(2H, t, J=7Hz), 5.15(2H, s), 6.33(1H, d, J=8Hz), 6.69(1H, d, J=15Hz), 6.70(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.98(1H, d, J=2Hz), 7.09(1H, d, J=15Hz),

7.35-7.42(4H, m), 7.50-7.54(2H, m), 7.68(1H, d, J=15Hz).

Mass(ESI): m/z 532(M-H)-.

m.p. 199-201℃.

[0209]

## 実施例17

1<sub>H-NMR</sub>(CDCl<sub>3</sub>): 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.3 0-1.50(4H, m), 1.70-1.84(2H, m), 2.32(3H, s), 2.42(3H, s), 3.90(2H, t, J=7Hz), 5.09(2H, s), 6.27(1H, d, J=8Hz), 6.53(1H, d, J=16Hz), 6.67(1H, dd, J=2, 8Hz), 6.96(1H, d, J=2Hz), 7.28-7.39(3H, m), 7.93(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/z 548(M-1).

m.p. 195-197℃.

[0210]

#### 実施例18

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDCl}_3)}$ : 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.30-1.49(4H, m), 1.69-1.72(2H, m), 2.34(3H, s), 3.90(2H, t, J=7Hz), 5.13(2H, s), 6.32(1H, d, J=8Hz), 6.56(

1H, d, J=16Hz), 6.68(1H, dd, J=2, 8Hz), 6.96(1H, d, J=2Hz), 7.06(1H, d, J=16Hz), 7.35-7.56(6H, m), 7.72(1H, d, J=16Hz).

Mas s(ESI) : m/z 560(M-1).

m.p. 196-199℃.

[0211]

### 実施例19

実施例1と同様にして、(E) -3 -(4 - 0 - 1 -(2 - 0 - 1 -(2 - 0 - 1 -(2 - 0 -(2 -) -(2 -

## して得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.90(3H, t, J=7Hz), 1.25-1.92(14H, m), 2.34(1H, sept, J=7Hz), 2.37(3H, s), 3.38-3.50(2H, m), 3.80(2H, d, J=7Hz), 5.16(2H, s), 6.34(1H, d, J=8Hz), 6.51(1H, d, J=15Hz), 6.72(1H, dd, J=8 and 2Hz), 7.00(1H, d, J=2Hz), 7.44(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI): m/e 54 0 (M-H)-.

m.p. 177-178℃.

[0212]

#### 実施例20

 $^{1}\text{H- NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 1.25-1.92(8H, m), 2.32(3H, s), 2.33(1H, sept, J=7Hz),

2.42(3H, s), 3.78(2H, d, J=7Hz), 5.09(2H, s), 6.27(1H, d, J=8Hz), 6.52(1H, d, J=16Hz), 6.68(1H, dd, J=8 and 2Hz), 6.97(1H, d, J=2Hz), 7.32(2H, d, J=8Hz), 7.34(1H, d, J=16Hz), 7.94(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI): m/e 560(M-H)-.

m.p. 217-218℃.

[0213]

#### 実施例21

N-5-4ル)-N-(((E)-2-7ェニルエテニル)スルホニル)-2-プロペン酸アミド(128mg)を白色粉末として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.23-1.92(8H, m), 2.32(1H, sept, J=7Hz), 2.33(3H, s), 3 .77(2H, d, J=7Hz), 5.12(2H, s), 6.32(1H, d, J=8Hz), 6.60(1H, d, J=16Hz), 6.68(1H, dd, J=8 and 2Hz), 6.96(1H, d, J=2Hz), 7.08(1H, d, J=16Hz), 7.3 3-7.56(5H, m), 7.40(1H, d, J=16Hz), 7.70(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI) : m/e 572(M-H)-.

m.p. 200-201℃.

[0214]

#### 実施例22

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}): 0.95-1.89(11\text{H}, m), 2.32(3\text{H}, s), 2.42(3\text{H}, s), 3.70(2\text{H}, d), \\ J=7\text{Hz}), 5.10(2\text{H}, s), 6.22(1\text{H}, d, J=8\text{Hz}), 6.50(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 6.67(1\text{H}, dd, J=2, 8\text{Hz}), 6.97(1\text{H}, d, J=2\text{Hz}), 7.30-7.38(3\text{H}, m), 7.94(2\text{H}, d, J=8\text{Hz}), \\ ).$ 

Mass(ESI) : m/z 574(M-1).

m.p. 214-216℃.

[0215]

## 実施例23

実施例1と同様にして、(E) -3 -(4 - 0 -0 -0 -1 -(2 - 0 -0 -0 -1 -(2 - 0 -0 -1 -(2

4-((シクロヘキシル)メチルオキシ)ベンジル)<math>-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(((E)-2-フェニルエテニル)スルホニル)-2-プロペン酸アミドを無色結晶(63 m g)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}): 0.95-1.37(6\text{H}, m), 1.65-1.88(5\text{H}, m), 2.35(3\text{H}, s), 3.70(2\text{H}, d, J=7\text{Hz}), 5.13(2\text{H}, s), 6.31(1\text{H}, d, J=8\text{Hz}), 6.54(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 6.68(1\text{H}, dd, J=2, 8\text{Hz}), 6.98(1\text{H}, d, J=2\text{Hz}), 7.06(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 7.37-7.45(4\text{H}, m), 7.49-7.54(2\text{H}, m), 7.72(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}).$ 

Mass(ESI) : m/z 586(M-1).

m.p. 210-212℃.

[0216]

## 実施例24

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.32(3H, s), 2.42(3H, s), 5.03(2H, s), 5.10(2H, s), 6.2 9(1H, d, J=8Hz), 6.51(1H, d, J=16Hz), 6.75(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.06(1H, d, J=2Hz), 7.29-7.44(8H, m), 7.95(2 H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/z 568(M-1).

m.p. 226-228℃.

[0217]

### 実施例25

得た。

実施例1と同様にして、(E)-3-(1-(4-ベンジルオキシー2-クロロベンジル)-4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-イル)-2-プロペン酸(90mg)と(E)-(2-フェニルエテン)スルホンアミド(59mg)から(E)-3-(1-(4-ベンジルオキシー2-クロロベンジル)-4-クロロー2-メチルイミダゾールー5-イル)-N-(((E)-2-フェニルエテニル)スルホニル)-2-プロペン酸アミドを無色結晶(73mg)として

 $^{1}$ H-NMR(CDCI<sub>3</sub>): 2.34(3H, s), 5.02(2H, s), 5.14(2H, s), 6.34(1H, d, J=8H z), 6.56(1H, d, J=16Hz), 6.77(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.02-7.10(2H, m), 7.31-7.55(11H, m), 7.73(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI) : m/z 580(M-1).

m.p. 225-227℃.

[0218]

#### 実施例26

実施例1と同様にして、(E) -3 -(4 - 0 - 1

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.32(3H, s), 2.42(3H, s), 2.47(3H, s), 5.11(2H, s), 6.2 6(1H, d, J=8Hz), 6.52(1H, d, J=16Hz), 7.00(1H, dd, J=2, 8Hz), 7.26-7.36(

4H, m), 7.94(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/z 508(M-1).

m.p. 228-230℃.

[0219]

### 実施例27

実施例 1 と同様にして、(E) -3 -(4 -  $\rho$  - 1 - - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.34(3H, s), 2.46(3H, s), 5.15(2H, s), 6.31(1H, d, J=8H z), 6.57(1H, d, J=16H z), 7.00(1H, d, J=2Hz), 7.05(1H, d, J=16Hz), 7.29(1H, d, J=2Hz), 7.35-7.45(4H, m), 7.49-7.55(2H, m), 7.72(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI): m/z 520(M-1).

m.p. 237-238℃.

[0220]

#### 実施例28

実施例 1 と同様にして、(E) -3 -(4 -  $\rho$  - 1 -

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.33(3H, s), 2.42(3H, s), 5.20(2H, s), 6.48(1H, d, J=8Hz), 6.60(1H, d, J=16Hz), 7.23-7.35(3H, m), 7.44(1H, d, J=8Hz), 7.72(1H, s), 7.92(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/z 530(M-1).

m.p. 223-225℃.

[0221]

# 実施例29

実施例1と同様にして、(E) -3 -(4 -  $\rho$  - 1 -

 $1_{\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_6)}$ : 2.30(3H, s), 5.48(2H, s), 6.63-6.75(2H, m), 7.24(1H,

d, J=16Hz), 7.37-7.51(4H, m), 7.57(1H, d, J=16Hz), 7.66(1H, d, J=8Hz), 7.73(2H, d, J=8Hz), 7.99(1H, s).

Mass(ESI) : m/z 542(M-1).

m.p. 261-263℃.

[0222]

#### 実施例30

実施例1と同様にして、(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェノキシメチル)ベンジル)-2-メチルイミダゾールー5-イル)-2-プロペン酸(191mg)と(4-メチルベンゼン)スルホンアミド(118mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェノキシメチル)ベンジル)-2-メチルイミダゾールー5-イル)-N-((4-メチルベンゼン)スルホニル)-2-プロペン酸アミド(207mg)を白色粉末として得た。

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDC1}_3)}$ : 2.32(3H, s), 2.42(3H, s), 5.02(2H, s), 5.16(2H, s), 6.3 8(1H, d, J=8Hz), 6.54(1H, d, J=15Hz), 6.89-7.04(3H, m), 7.18-7.38(6H, m), 7.54(1H, d, J=2Hz), 7.93(2H, d, J=8Hz).

Mass(ESI): m/e 568(M-H)-.

m.p. 236-237℃.

[0223]

### 実施例31

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.30(3H, s), 5.07(2H, s), 5.39(2H, s), 6.50(1H, d, J=8H z), 6.70(1H, d, J=16Hz), 6.88-7.02(3H, m), 7.22(1H, d, J=16Hz), 7.26-7.4

8(7H, m), 7.56(1H, d, J=16Hz), 7.62(1H, d, J=2Hz), 7.68-7.80(2H, m), 12.08(1H, br s).

Mass(ESI): m/e 580(M-H)-.

m.p. 202-20 3℃.

[0224]

#### 実施例32

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub> - CD<sub>3</sub> OD) : 2.32(3 H, s), 2.41(3H, s), 5.24(2H, s), 6.55(1H, d, J=8Hz), 6.68(1H, d, J=15Hz), 7.22(1H, d, J=15Hz), 7.30(2H, d, J=8Hz), 7.90(2H, d, J=8Hz), 8.03(1H, dd, J=8, 2Hz), 8.33(1H, d, J=2Hz).

Mass(ESI) : m/z 507(M-H)-.

m.p. 241-243℃.

[0225]

### 実施例33

実施例1と同様にして、(E) -3 - (4 - 0 - 1

Mass(ESI) : m/z 519(M-H)-.

m.p. 199-201℃.

[0226]

#### 実施例34

実施例1と同様にして、(E) -3 -(4 - 0 - 1

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.33(3H, s), 2.39(3H, s), 5.15(2 H, s), 6.35(1H, d, J=8 Hz), 6.54(1H, d, J=16Hz), 6.97(1H, d, J=16Hz), 7.08(1H, d, J=16Hz), 7.21 -7.41(7H, m), 7.50(2H, d, J=8Hz), 7.55(1H, d, J=2Hz), 7.92(1H, d, J=8Hz)

Mass(ESI) : m/z 564(M-1).

m.p. 237-239℃.

[0227]

### 実施例35

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.36(3H, s), 5.20(2H, s), 6.40 (1H, d, J=8Hz), 6.58(1H, d, J=16Hz), 6.96(1H, d, J=16Hz), 7.04(1H, d, J=16Hz), 7.08(1H, d, J=16Hz), 7.26-7.54(12H, m), 7.58(1H, d, J=2Hz), 7.70(1H, d, J=16Hz).

Mass(ESI) : m/z 576(M-1).

m.p. 230-232℃.

[0228]

#### 実施例36

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 2.30(3H, s), 2.38(3H, s), 5.33(2H, s), 6.42(1H, d, J=8H z), 6.52(1H, d, J=15Hz), 7.23-7.26(2H, m), 7.37(1H, d, J=15Hz), 7.57(1H, t, J=8Hz), 7.65(1H, d, J=8Hz), 7.70(1H, d, J=8Hz), 7.80(1H, d, J=8Hz), 7.88(2H, d, J=8Hz), 8.31(1H, d, J=8Hz), 8.69(1H, br s).

Mass(ESI) : m/z 558(M-H)-.

m.p. 260-262℃.

[0229]



### 実施例37

実施例1と同様にして、(E) -3-(1-(1-7)1-2-2-7) -4-011-2-3+1 -4-011-2-3

H-NMK(DMSO-d<sub>6</sub>): 2.33(3H, S), 5.59(2H, S), 6.56(1H, d, J=8Hz), 6.70(1H, d, J=15Hz), 7.27(1H, d, J=15Hz), 7.37-7.48(4H, m), 7.53(1H, d, J=15Hz), 7.64(1H, t, J=8Hz), 7.69-7.75(3H, m), 7.94(2H, t, J=8Hz), 8.26(1H, d, J=8Hz).

Mass(ESI) : m/z 570(M-H)-.

# m.p. 264-265°C.

[0230]

### 実施例38

実施例 1 と同様にして(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸(150mg)と1-ペンタンスルホンアミド(86mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(1-ペンタンスルホニル)-2-プロペン酸アミド(135mg)を無色結晶として得た。

# m.p. 175-176℃

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.89(3H, t, J=6Hz), 0.93(3H, t, J=6Hz), 1.25-1.48(8H), 1 .70-1 .88(4H), 2.36(3H, s), 3.45(2H, t, J=6Hz), 3.92(2H, t, J=6Hz), 5.15 (2H, s), 6.35(1H, d, J=8Hz), 6.52(1H, d, J=16Hz), 6.71(dd, J=8, 2Hz), 6. 99(1H, d, J=2Hz), 7.44(1H, d, J=16Hz), 8.03(1H, br. s).

MS(ESI) : m/z 529(M-1).

[0231]

#### 実施例39

(E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイ

ミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸 (150mg) をN, N-ジメチルホルムアミド(1.5ml)に溶解しカルボニルジイミダゾールを加えて室温で3時間攪拌した。反応液に(E)-1-ペンテンスルホンアミドナトリウム塩 (97mg) を加えて室温で3時間攪拌した後、一日放置した。反応液を水(1.5ml)で希釈した後1 N塩酸で氷冷下にpH4とし、析出した粉末を濾取、水洗した。得られた白色粉末をエタノール(0.75ml)中に懸濁して加熱後、30分間室温で攪拌した。沈殿を濾取してエタノールで洗浄し、N, N-ジメチルホルムアミド(0.75ml)に80℃で溶解して同温で水(0.25ml)を加えた後、室温で1時間攪拌した。析出した結晶を濾取し、N, N-ジメチルホルムアミドー水 (1:1) で洗浄後、さらに水洗して(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((E)-1-ペンテンスルホニル)-2-プロペン酸アミド(160mg) を無色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}) : 0.92(3\text{H}, t, J=6\text{Hz}), 0.94(3\text{H}, t, J=6\text{Hz}), 1.30-1.60(6\text{H}), \\ 1.78(2\text{H}, m), 2.25(2\text{H}, q, J=6\text{Hz}), 2.35(3\text{H}, s), 3.92(2\text{H}, t, J=6\text{Hz}), 5.15(2\text{H}, s), 6.33(1\text{H}, d, J=8\text{Hz}), 6.49(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 6.54(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 6.7 \\ 0(dd, J=8, 2\text{Hz}), 6.99(1\text{H}, d, J=2\text{Hz}), 7.04(1\text{H}, dt, J=16, 6\text{Hz}), 7.41(1\text{H}, dt, J=16\text{Hz}), 8.00(1\text{H}, br. s).$ 

MS(ESI) : m/z 528(M-1).

[0232]

#### 実施例40

実施例 1 と同様にして(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(150mg) と1-ブタンスルホンアミド(78mg) から(E) -N-(1-ブタンスルホニル) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミド(132mg) を無色結晶として得た。

#### m.p. 182-183℃

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.93(3 H, t, J=6Hz), 0.94(3H, t, J=6Hz), 1.30-1.53(6H), 1.70-1.87(4H), 2.36(3H, s), 3.45(2H, t, J=6Hz), 3.92(2H, t, J=6Hz), 5.15 (2H, s),6.35(1H, d, J=8Hz), 6.54(1H, d, J=16Hz), 6.71(1H, dd, J=8, 2Hz),

6.99(1H, d, J=2Hz), 7.44(1H, d, J=16Hz), 8.17(1H, br. s).

MS(E SI) : m/z 515(M-1).

[0233]

## 実施例41

実施例1と同様にして、(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E)-2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸(140mg)と1-ペンタンスルホンアミド(77mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E)-2-フェニルエテニル)ベンジル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-(1-ペンタンスルホニル)-2-プロペン酸アミドを無色結晶(116mg)として得た

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.8 7(3H, t, J=7Hz), 1.24-1.45(4H, m), 1.75-1.88(2H, m), 2.38(3H, s), 3.39-3.46(2H, m), 5.22(2H, s), 6.42(1H, d, J=8Hz), 6.54(1H, d, J=8Hz), 6.

, d, J=16Hz), 7.00(1H, d, J=16Hz), 7.12(1H, d, J=16Hz), 7.27-7.54(7H, m), 7.60(1H, d, J=1Hz).

MS(ESI) : m/z 544(M-1).

m.p. 215-216 ℃.

[0234]

#### 実施例42

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.43-1.57(2H, m), 2.14-2.30(2H, m), 2.37(3H, s), 5.21(2H, s), 6.40(1H, d, J=8Hz), 6.48(1H, d, J=16Hz), 6.57(1H, d, J=16Hz), 6.95-7.15(3H, m), 7.26-7.55(7H, m), 7.60(1H, d, J=1Hz). MS(ESI): m/z 542(M-1).

m.p. 226-228℃.

[0235]

### 実施例43

実施例 1 と同様にして(E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- ((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸 (150mg) と1-ブタンスルホンアミド (75mg) から(E) -N- (1-ブタンスルホニル) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- ((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミド (148mg) を無色結晶として得た。m.p. 213-214℃

 $\begin{array}{l} 1_{\rm H-NMR}({\rm CDC1}_3) \; : \; 0.92({\rm 3H,\ t,\ J=6Hz}),\; 1.44({\rm 2H,\ m}),\; 1.80({\rm 2H,\ m}),\; 2.48({\rm 3H,\ s}),\; \\ 3.44({\rm 2H,\ t,\ J=6Hz}),\; 5.22({\rm 2H,\ s}),\; 6.42({\rm 1H,\ d,\ J=8Hz}),\; 6.59({\rm 1H,\ d,\ J=16Hz}),\; 7.00({\rm 1H,\ d,\ J=16Hz}),\; 7.11({\rm 1H,\ d,\ J=16Hz}),\; 7.25-7.55(7{\rm H}),\; 7.60({\rm 1H,\ d}),\; \\ 3.42({\rm 2H,\ s}),\; 8.40({\rm 1H,\ br.\ s}). \end{array}$ 

MS(ESI) : m/z 531(M-1).

[0236]

# 実施例44

実施例 1 と同様にして、 (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(135mg)と1-ペンタンスルホンアミド(74mg)から(E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル)ベンジル) <math>-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミドを無色結晶(100mg)として得た。

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}): 0.89(3\text{H}, t, J=7\text{H} z), 1.25-1.47(4\text{H}, m), 1.75-1.90(2\text{H}, m), \\ 2.38(3\text{H}, s), 3.40-3.47(2\text{H}, m), 5.23(2\text{H}, s), 6.42(1\text{H}, d, J=8\text{Hz}), 6.55(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 7.31-7.40(3\text{H}, m), 7.42(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 7.48-7.55(2\text{H}, m), 7.63(1\text{H}, d, J=1\text{Hz}), 7.87(1\text{H}, s).$ 

MS(ESI) : m/z 542(M-1).

m.p. 207-209℃.

[0237]

# 実施例45

実施例1と同様にして、(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェニルエチ

ニル)ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(125mg)と(E) -1-ペンテンスルホンアミド(68mg)から(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロー4-(フェニルエチニル)ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミドを無色結晶(84mg)として得た。  $^1$ H-NMR(CDCl $_3$ ): 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.45-1.57(2H, m), 2.20-2.30(2H, m), 2.36(3H, s), 5.22(2H, s), 6.40(1H, d, J=8Hz), 6.48(1H, d, J=16Hz), 6.57(1H, d, J=16Hz), 6.98-7.10(1H, m), 7.30-7.43(4H, m), 7.48-7.55(2H, m), 7.63(1H, d, J=1Hz), 7.87(1H, s).

MS(ESI) : m/z 540(M-1).

m.p. 207-21 0℃.

[0238]

### 実施例46

実施例 1 と同様にして(E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (2-フェニルエチニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸 (87mg) と1-ブタンスルホンアミド (44mg) から(E) -N- (1-ブタンスルホニル) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (2-フェニルエチニル) ベンジル) -2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミド (79mg) を無色結晶として得た。

#### m.p. 217-218℃

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.94(3H, t, J=6Hz), 1.45(2H, m), 1.80(2H, m), 2.47(3H, s), 3.44(2H, t, J=6Hz), 5.23(2H, s), 6.42(1H, d, J=8Hz), 6.56(1H, d, J=16Hz), 7.30-7.55(7H), 7.62(1H, d, J=2Hz), 8.14(1H, br. s).

MS(ESI) : m/z 529(M-1).

[0239]

#### 実施例47

実施例 1 と同様にして、(E) -3-(4-クロロ-1-((3 -クロロ-5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル)メチル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸(120mg)と(E) -(2-フェニルエテン)スルホンアミド(87mg)から(E) -3-(4-クロロ-1-((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル)ピリジン-2-イル)メチル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((E) -2-フェニルエテニル

スルホニル)-2-プロペン酸アミドを淡黄色結晶(60mg)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{DMSO-d}_{6})$ : 2.26(3H, s), 5.65(2H, s), 6.66(1H, d, J=16Hz), 7.27(1 H, d, J=16Hz), 7.38-7.48(4H, m), 7.57(1H, d, J=16Hz), 7.70-7.78(2H, m), 8.56(1H, d, J=1Hz), 8.85(1H, s).

MS(ESI) : m/z 545(M+1).

m.p. 249-252℃.

[0240]

# 実施例48

実施例1と同様にして、(E) -3-(4-クロロ-1-((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチル) - 2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸 (100mg) と (4-メチルベンゼン) スルホンアミド(68mg) から(E) -3-(4-クロロ-1-((3-クロロ-5-(トリフルオロメチル) ピリジン-2-イル) メチ

ル)-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N-((4-メチルベンゼン)スルホニル)-2-プロペン酸アミドを淡黄色結晶(38mg)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 2.34(3H, s), 2.42(3H, s), 5.33(2H, s), 5.62(1H, d, J=16H z), 7. 26-7.36(3H, m), 7.94(2H, d, J=8Hz), 8.60(2H, s).

MS(ESI) : m/z 533(M+1).

m.p. 239-241℃.

[0241]

#### 実施例49

実施例 1 と同様にして、 (E) -3-(1-(4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸 (150mg) と1-ペンタンスルホンアミド (80mg) から <math>(E) -3-(1-(4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-(1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミドを無色結晶 <math>(64mg) として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.89(3H, t, J=7Hz), 1.28-1.46(4H, m), 1.51(9H, s), 1.75-1.89(2H, m), 2.36(3H, s), 3.40-3.48(2H, m), 5.16(2H, s), 6.35(1H, d, J=8Hz), 6.50(1H, d, J=16Hz), 6.55(1H, s), 7.03(1H, dd, J=1, 8Hz), 7.43(1H,

d, J=16Hz).

MS(ESI) : m/z 557(M-1).

m.p. 202-204℃.

[0242]

# 実施例50

実施例 1 と同様にして、(E) -3-(1-(4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸 (130mg) と(E) -1-ペンテンスルホンアミド(68mg) から(E) -3-(1-(4-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル) -4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル) -N-((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミドを無色結晶(59mg)として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $d_{6}$ ): 0.84(3H, t, J=7Hz), 1.35-1.49(2H, m), 1.46(9H, s), 2.1

5-2.25(2H, m), 2.31(3H, s), 5.30(2H, s), 6.47(1H, d, J=8Hz), 6.65(1H, d, J=16Hz), 6.67(1H, d, J=16Hz), 6. 75-6.86(1H, m), 7.24(1H, d, J=16Hz), 7.29(1H, dd, J=1, 8Hz), 7.71(1H, s).

MS(ESI) : m/z 555(M-1).

m.p. 209-210℃.

[0243]

### 実施例51

実施例 1 と同様にして、 (E) -3- (1- (4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸 (200mg) と (E) - (2-フェニルエテン)スルホンアミド (129mg) から (E) - 3- (1- (4- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) -2-クロロベンジル)-4-クロロ-2-メチルイミダゾール-5-イル)-N- ((E) -2-フェニルエテニル)スルホニル)-2-プロペン酸アミドを淡黄色粉末 (81mg) として得た。

 $^{1}$ H-NMR(DMSO- $d_{6}$ ): 1.46(9H, s), 2.29(3H, s), 5.29(2H, s), 6.46(1H, d, J=8 Hz), 6.68(1H, d, J=16Hz), 7.20-7.30(2H, m), 7.39-7.50(4H, m), 7.5 8(1H, d, J=16Hz), 7.67-7.80(2H, m).

MS(ESI) : m/z 589(M-1).



# 実施例52

### m.p. 174-175℃

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.26(3H, t, J=7Hz),1.31-1.48(4H, m), 1.69-1.82(2H, m), 2.61(2H, q, J=7Hz), 3.90(2H, q, J=7Hz), 5.14(2H, s), 6.30(1H, d, J=8Hz), 6.56(1H, d, J=15Hz), 6.67(1H, d d, J=8, 2Hz), 6.97(1H, d d, J=8, 2Hz), 6.97

H, d, J=2Hz), 7.06(1H, d, J=15Hz), 7.36-7.55(6H, m), 7.72(1H,d, J=15Hz).

[0245]

#### 実施例53

実施例 1 と同様にして、(E) -3 -(1 -(4 -  $\sqrt{1}$  - 2 -  $\sqrt{1}$  - 2 -  $\sqrt{1}$  - 2 -  $\sqrt{1}$  - 2

#### m.p. 209-210℃

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 1.27(3H, t, J=7Hz), 2.59(2H, q, J=7Hz), 5.14(2H, s), 6.2 8(1H, d, J=8Hz), 6.62(1H, d, J=15Hz), 7.05(1H, d, J=15Hz), 7.24-7.55(6H, m), 7.60(1H, d, J=1Hz), 7.72(1H, d, J=15Hz), 8.34(1H, s).

MASS(ESI) : m/z 568(M-1).

[0246]

## 実施例54

実施例1と同様にして、(E) -3 - (4 - クロロー1 - (2 - クロロー4 -

(フェニルエチニル)ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(170mg)と(E) -2-フェニルエテンスルホンアミド(109mg)から(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェニルエチニル)ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N-((E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミドを淡黄色結晶(120mg)として得た。

### m.p. 233-234℃

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.27(3H, t, J=7Hz), 2.61(2H, q, J=7Hz), 5.21(2H, s), 6.3 8(1H, d, J=8Hz), 6.60(1H, d, J=15Hz), 7.05(1H, d, J=15Hz), 7.30(1H, dd, J=8, 1Hz), 7.43-7.55(11H, m), 7.59(1H, d, J=1Hz), 7.71(1H, d, J=15Hz). MASS(ESI): m/z 588(M-1).

[0247]

#### 実施例55

### m.p. 250-252℃

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.26(3H, t, J=7Hz), 2.58(2H, q, J=7Hz), 5.17(2H, s), 6.3 3(1H, d, J=8Hz), 6.56(1H, d, J=15Hz), 7.25-7.40(7H, m), 7.48-7.55(2H, m), 7.58(1H, d, J=1Hz), 7.92(1H, d, J=8Hz), 8.41(1H, br s).

MASS(ESI): m/z 576(M-1).

[0248]

#### 実施例56

 5-イル)-2-プロペン酸アミドを無色結晶(107mg)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.93(3H, t, J=7H z), 1.29(3H, t, J=7Hz), 1.38-1.53(2H, m), 1.75-1.86(2H, m), 2.63(2H, d, J=7Hz), 3.40-3.49(2H, m), 5.24(2H, s), 6.41(1H, d, J=8Hz), 6.56(1H, d, J=16Hz), 7.30-7.40(4H, m), 7.43(1H, d, J=16Hz), 7.47-7.55(2H, m), 7.63(1H, d, J=1Hz).

MS(ESI) : m/z 542(M-1).

m.p. 165-167℃.

[0249]

## 実施例 5 7

実施例 1 と同様にして、 (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フェニルエチニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(130mg)と1-ペンタンスルホンアミド(69mg)から (E) -3- (4-クロロ-1- (2-クロロ-4- (フ

ェニルエチニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N- (1-ペンタンスルホニル) -2-プロペン酸アミドを無色結晶(93mg) として得た。

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3}): 0.88(3\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 1.29(3\text{H}, t, J=7\text{Hz}), 1.24-1.46(4\text{H}, m}), 1.75-1.88(2\text{H}, m), 2.63(2\text{H}, d, J=7\text{Hz}), 3.38-3.47(2\text{H}, m), 5.24(2\text{H}, s), 6.40(1\text{H}, d, J=8\text{Hz}), 6.56(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 7.30-7.40(4\text{H}, m), 7.43(1\text{H}, d, J=16\text{Hz}), 7.48-7.55(2\text{H}, m), 7.62(1\text{H}, d, J=1\text{Hz}).$ 

MS(ESI) : m/z 556(M-1).

m.p. 161-163℃.

[0250]

# 実施例58

実施例39と同様にして、(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェニルエチニル)ベンジル)-2-エチルイミダゾール-5-イル)-2-プロペン酸(130mg)と(E)-1-ペンテンスルホンアミドナトリウム塩(78mg)から(E)-3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(フェニルエチニル)ベンジル)-2-エチルイミダゾール-5-イル)-N-((E)-1-ペンテンスルホニル)-2-プロペン酸アミドを無色結晶(106mg)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.28(3H, t, J=7Hz), 1.45-1.55(2H, m)

, 2.19-2.30(2H, m), 2.62(2H, d, J=7Hz), 5.22(2H, s), 6.40(1H, d, J=8Hz), 6.48(1H, d, J=16Hz), 6.58(1H, d, J=16Hz), 6.98-7.10(1H, m), 7.29-7.45(5H, m), 7.47-7.56(2H, m), 7.62(1H, d, J=1Hz).

MS(ESI) : m/z 554(M-1).

m.p. 173-175℃.

[0251]

#### 実施例59

実施例1と同様にして、(E) -3 - (4 - 0 - 1 -

(E) -2-フェニルエテンスルホニル) -2-プロペン酸アミドを無色結晶(I 80mg)として得た。

# m .p. 218-220℃

 $^{1}$ H-NMR(CDC1<sub>3</sub>-CD<sub>3</sub>OD) : 1.25(3H, t, J=7Hz), 2.62(2H, q, J=7Hz), 5.22(2H, s), 6.38(1H, d, J=8Hz), 6.90(1H, d, J=15Hz), 6.98(1H, d, J=15Hz), 7.04-7. 14(2H, m), 7.24-7.44(7H, m), 7.46-7.53(4H, m), 7.58(1H, d, J=1Hz), 7.68(1H, d, J=15Hz).

MASS(ESI): m/z 425(M-1).

[0252]

#### 実施例60

実施例1と同様にして、(E) -3 -(4 -  $\rho$  - 1 - - 1 - 1 - - 1 - - - - - - - - -

m.p. 250-252℃

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 1.24(3H, t, J=7Hz), 2.60(2H, q, J=7Hz), 5.16(2H, s), 6.3 4(1H, d, J=8Hz), 6.54(1H, d, J=15Hz), 6.96(1H, d, J=15Hz), 7.19(1H, d, J=15Hz), 7.21-7.41(7H, m), 7.50(2H, d, J=8Hz), 7.56(1H, s), 7.92(2H, d, J=8Hz), 8.47(1H, br s).

MASS(ESI) : m/z 580(M-1).

[0253]

### 実施例61

実施例1と同様にして、(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(150 mg) と1-ブタンスルホンアミド(72mg) から(E) -N-(1-ブタンスルホニル) -3 - (4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸アミドを無色結晶(146mg) として得た

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.30(3H, t, J=7Hz), 1.35-1.55(2H, m), 1.74-1.85(2H, m), 2.65(2H, d, J=7Hz), 3.39-3.48(2H, m), 5.23(2H, s), 6.41(1H, d, J=8Hz), 6.55(1H, d, J=16Hz), 6.99(1H, d, J=16Hz), 7.11(1H, d, J=16Hz), 7.27-7.62(8H, m).

MS(ES I) : m/z 544(M-1).

m.p. 210-213℃.

[0254]

### 実施例62

実施例 1 と同様にして、(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E) -2-フェニルエテニル)ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(150 mg)と1-ペンタンスルホンアミド(80 mg)から(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E) -2-フェニルエテニル)ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル)-N-(1-ペンタンスルホニル)-2-プロペン酸アミドを無色結晶(138 mg)として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.87(3H, t, J=7Hz), 1.23-1.45(4H, m), 1.30(3H, t, J=7Hz)

, 1.75-1.88(2H, m), 2.65(2H, d, J=7Hz), 3.38-3.46(2H, m), 5.23(2H, s), 6.40(1H, d, J=8Hz), 6.55(1H, d, J=16Hz), 6.98(1H, d, J=16Hz), 7.11(1H, d, J=16Hz), 7.26-7.66(8H, m).

MS(ESI) : m/z 558(M-1).

m.p. 197-200℃.

[0255]

### 実施例63

実施例1と同様にして、(E) -3-(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -2-プロペン酸(150 mg) と(E) -1-ペンテンスルホンアミド(79mg) から(E) -3-(4-クロロ-1-(2 -クロロ-4-((E) -2-フェニルエテニル) ベンジル) -2-エチルイミダゾール-5-イル) -N-((E) -1-ペンテンスルホニル) -2-プロペン酸アミドを無色結晶(10

### 9mg) として得た。

<sup>1</sup>H-NMR(CDCl<sub>3</sub>): 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.29(3H, t, J=7Hz), 1.43-1.56(2H, m), 2.18-2.28(2H, m), 2.63(2H, d,J=7Hz), 5.21(2H, s), 6.40(1H, d, J=8Hz), 6.48(1H, d, J=16Hz), 6.57(1H, d, J=16Hz), 6.95-7.15(3H, m), 7.25-7.61(8H, m).

MS(ESI) : m/z 556(M-1).

m.p. 197-200℃.

[0256]

#### 実施例64

 $^{1}$ H-NMR(CDCl<sub>3</sub>-CD<sub>3</sub>0D) : 2.29(3H, s), 2.40(3H, s), 5.12(2H, s), 6.04(1H, d, J=15Hz), 6.23(1H, d, J=8Hz), 7.08(1H, d, J=15Hz), 7.28(1H, dd, J=8, 2Hz)

), 7.45-7.53(6H, m), 7.61(1H, d, J=2Hz), 7.67(1H, d, J=16Hz)

 $Mass(ESI) : m/z 534(M-H)^{-}$ 

m.p. 251-253℃

[0257]

### 実施例65

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDC1}_3)}$ : 0.92(3H, t, J =7Hz), 1.32-1.47(4H, m), 1.72-1.81(2H, m),

2.35(3H, s), 3.90(2H, t, J=7Hz), 5.14(2H, s), 6.32(1H, d, J=8Hz), 6.63(1H, d, J=15Hz), 6.68(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.97(1H, d, J=2Hz), 7.06(1H, d, J=15Hz), 7.42-7.45(4H, m), 7.50-7.53(2H, m), 7.72(1H, d, J=15Hz)

Mass(ESI): m/z 606(M-H)

m.p. 208-209℃

[0258]

## 実施例66

 7.59(3H, m), 7.68(1H, d, J=15Hz)

 $Mass(ESI) : m/z 554(M-H)^{-}$ 

[0259]

### 実施例 6 7

実施例 1 と同様にして、(E) -2 ーベンジルー 3 ー(1 ー(2 ークロロー 4 ー(1 ーペントキシ)ベンジル) -2 ーメチルイミダゾールー 5 ーイル) -2 ープロペン酸(200mg)と(E) -2 ーフェニルエテンスルホンアミド(121mg)から(E) -2 ーベンジルー 3 ー(1 ー(2 ークロロー4 ー(1 ーペントキシ)ベンジル) -2 ーメチルイミダゾールー 5 ーイル) -1 ー N ー((E) -2 ーフェニルエテンスルホニル) -2 ープロペン酸アミド(138mg)を無色結晶として得た。 1 H-NMR(CDCl $_3$ ): 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.32 ー 1.47(4H, m), 1.72 ー 1.82(2H, m), 1.35(3H, s), 1.390(2H, t, J=7Hz), 1.39 ー 1.39 ー

Mass( ESI) : m/z 616(M-H)

-7.32(5H, m), 7.35-7.45(5H, m), 7.58(1H, d, J=8Hz)

m.p. 171-172℃

[0260]

#### 実施例 68

実施例 1 と同様にして、(E) -3 - (1 - (2 - 0

Mass(ESI) : m/z 596(M-H)

m.p. 168-169℃

[0261]

### 実施例 6 9

 $1_{\text{H-NMR}(\text{CDC1}_3)}$ : 0.94(3H, t, J=7Hz), 1.32-1.48(4H, m), 1.72-1.82(2H, m),

2.38(3H, s), 3.86(2H, t, J=7Hz), 3.97(2H, s), 5.00(2H, s), 6.37(1H, d, J=8Hz), 6.61(1H, d, J=8, 2Hz), 6.92(1H, d, J=2Hz), 6.95(1H, s), 6.98(1H, d, J=15Hz), 7.18-7.27(2H, m), 7.32-7.45(5H, m), 7.56-7.63(2H, m), 8.09(1H, s), 8.48(1H, d, J=5Hz)

Mass(ESI) : m/z 617(M-H)

m.p. 156-158℃

[0262]

#### 実施例70

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}): 0.92(3\text{H, t, J=7Hz}), 1.30-1.47(4\text{H, m}), 1.71-1.80(2\text{H, m}), \\ 2.12(3\text{H, s}), 2.36(3\text{H, s}), 3.89(2\text{H, t, J=7Hz}), 5.13(2\text{H, s}), 6.29(1\text{H, d, J}), \\ = 8\text{Hz}), 6.66(1\text{H, dd}, \text{J=8, 2Hz}), 7.08-7.15(2\text{H, m}), 7.33(1\text{H, s}), 7.36-7.47(1\text{Hz}), \\ = 8\text{Hz}), 6.66(1\text{H, dd}, \text{J=8, 2Hz}), 7.08-7.15(2\text{H, m}), 7.33(1\text{H, s}), 7.36-7.47(1\text{Hz}), \\ = 8\text{Hz}), 6.66(1\text{H, dd}, \text{J=8, 2Hz}), 7.08-7.15(2\text{H, m}), 7.33(1\text{H, s}), \\ = 8\text{Hz}), 6.66(1\text{H, dd}, \text{J=8, 2Hz}), \\ = 8\text{Hz}), \\ =$ 

3H. m), 7.49-7.53(2H, m), 7.70(1H, d, J=15Hz)

Mass(ESI) : m/z 540(M-H)

m.p. 143-145℃

[0263]

# 実施例71

 $^{1}\text{H-NMR}$  (CDCl<sub>3</sub>): 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.32=1.48(4H, m), 1.72=1.82(2H, m), 1.99(3H, s), 2.31(3H, s), 3.91(2H, t, J=7Hz), 5.00(2H, s), 6.40(1H, d, J=2Hz), 6.70(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.92=6.94(2H, m), 7.11(1H, d, J=15Hz), 7.38=7.45(3H, m), 7.52=7.55(2H, m), 7.73(1H, d, J=15Hz), 8.32(1H, br s) Mass(ESI): m/z 574(M-H)

m.p. 156-157℃

[0264]

### 実施例72

実施例 1 と同様にして、4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチル-1H-イミダゾール-5-カルボン酸(200mg)と(E)-2-フェニルエテンスルホンアミド(148mg)から4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチル-5-((E)-2-フェニルエテンスルホニルカルバモイル)-1H-イミダゾール(108mg)を無色結晶として得た。

 $^{1}$ H-NMR(CDCI<sub>3</sub>): 0.91(3H, t, J=7Hz), 1. 28-1.37(4H, m), 1.60-1.70(2H, m), 2.02(3H, s), 3.62(2H, t, J=7Hz), 5.32(2H, s), 6.32(1H, d, J=8Hz), 6.44(1H, d, J=8Hz), 6.58-6.64(2H, m), 7.05-7.20(6H, m)

Mass(ESI) : m/z 534(M-H)

m.p. 107-110℃

[0265]

# 実施例73

4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ) ベンジル) -5-ヒドロキシメチル-2-メチル-1H-イミダゾール(150mg)を1,4-ジオキサン(1.5ml)に溶解し、室温でp-トルエンスルホニルイソシアナート(99mg)を添加した。反応液を室温で1時間撹拌した後、減圧濃縮し、残渣にエタノール(5ml)を添加して析出した結晶を濾取した。結晶を酢酸エチル(2ml)に溶解し、70℃油浴上でヘキサン(13ml)を添加し、放冷して析出した結晶を濾取した。結晶を加熱下減圧乾燥することにより、N-(4-メチルベンゼンスルホニル)カルバミン酸(4-クロロ-1-(2-クロロ-4-(1-ペントキシ)ベンジル)-2-メチル-1H

- イミダゾール-5-イル)メチルエステル(176mg)を無色結晶として得た。

 ${}^{1}\text{H-NMR}(\text{CDC1}_{3}) : 0.93(3\text{H, t, J=7Hz}), 1.32-1.50(4\text{H, m}), 1.73-1.83(2\text{H, m}), \\ 2.29(3\text{H, s}), 2.45(3\text{H, s}), 3.93(2\text{H, t, J=7Hz}), 4.93(2\text{H, s}), 5.02(2\text{H, s}), \\ 6.31(1\text{H, d, J=8Hz}), 6.68(1\text{H, dd, J=8, 2Hz}), 6.94(1\text{H, d, J=2Hz}), 7.32(2\text{H, d, J=8Hz}), \\ 7.95(2\text{H, d, J=8Hz}), 7.95(2\text{H, d, J=8Hz})$ 

Mass(ESI) : m/z 552(M-H)

m.p. 109-111℃

[0266]

#### 実施例74

実施例73と同様にして、5-アミノメチルー4-クロロー1-(2-クロロー4-(1-ペントキシ) ベンジル) ー<math>2-メチルー1Hーイミダゾール(70mg)と pートルエンスルホニルイソシアナート(43mg)から4-クロロー1-(2-クロロー4-(1-ペントキシ) ベンジル) ー<math>5-((3-(4-メチルベンゼンスルホニル))ウレイドメチル) ー2-メチルー1Hーイミダゾール(41mg)を無色結晶として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$  : 0.92(3H, t, J=7Hz), 1.30-1.47(4H, m), 1.70-1.80(2H, m), 2.34(3H, s), 2.43(3H, s), 3.90(2H, t, J=7Hz), 4.24(2H, d, J=7Hz), 5.06(2H, m)

H, s), 6.25(1H, d, J=8Hz), 6.65-6.68(2H, m), 6.93(1H, d, J=2Hz), 7.28(2H, d, J=8Hz), 7.68(2H, d, J=8Hz)

Mass(ESI) : m/z 551(M-H)

m.p. 165-166℃

[0267]

### 実施例75

実施例73と同様にして、5-(N-メチルアミノ) メチルー4-クロロー1- (2-クロロー4-(1-ペントキシ) ベンジル) -2-メチルー1H-イミダゾール(70mg)とp-トルエンスルホニルイソシアナート(41mg)から4-クロロー1- (2-クロロー4-(1-ペントキシ) ベンジル) -5-((3-(4-メチルベンゼンスルホニル)) -1-メチルウレイド) メチル) -2-メチルー1H-イミダゾール(60mg)を無色粉末として得た。

 $^{1}\text{H-NMR}(\text{CDCl}_{3})$ : 0.93(3H, t, J=7Hz), 1.30-1.48(4H, m), 1.72-1.82(2H, m), 2.09(3H, s), 2.38(3H, s), 2.72(3H, s), 3.88(2H, t, J=7Hz), 4.41(2H, s), 4.99(2H, s), 6.15(1H, d, J=8Hz), 6.61(1H, dd, J=8, 2Hz), 6.82(1H, d, J=2Hz), 7.13(2H, d, J=8Hz), 7.70(2H, d, J=8Hz)

 $Mass(ESI) : m/z 565(M-H)^{-}$ 

[0268]

#### 【発明の効果】

以上に述べた本発明のイミダゾール化合物およびそれらの医薬として許容される塩は、血糖降下活性に基づき、例えば、耐糖能障害、糖尿病(II型糖尿病など)、妊娠性糖尿病、糖尿病性合併症(例えば糖尿病性衰そ、糖尿病性関節症、糖尿病性骨減少症、糖尿病性糸球体硬化症、糖尿病性腎症、糖尿病性皮膚障害、糖尿病性神経障害、糖尿病性白内障、糖尿病性網膜症など)、インスリン抵抗性症候群(インスリン受容体異常症、Rabson-Mendenhall症候群、レブリコニズム、Kobberlig-Dunnigan症候群、Seip症候群、Lawrence症候群、Cushing症候群、先端巨大症など)、多嚢胞性卵巣症候群、高脂質血症、アテローム性動脈硬化症、心臓血管疾患(狭心症、心不全など)、高血糖症(例えば摂食障害などの異常糖代謝で特徴づけられ

るもの)、膵炎、骨粗鬆症、高尿酸血症もしくは高血圧症、さらにはcGMP-PDE (特にPDE-V)阻害作用、平滑筋弛緩作用、気管支拡張作用、血管拡張作用、平滑筋細胞抑制作用、アレルギー抑制作用などに基づき、狭心症、高血圧、肺高血圧、うっ血性心不全、糸球体疾患(例えば糖尿病性糸球体硬化症など)、尿細管間質性疾患(例えばFK506、シクロスポリンなどにより誘発された腎臓病など)、腎不全、アテローム性動脈硬化、血管狭窄(例えば経皮性動脈形成術後のもの)、末梢血管疾患、脳卒中、慢性可逆性閉塞性疾患(例えば気管支炎、喘息(慢性喘息、アレルギー性喘息))、自己免疫疾患、アレルギー性鼻炎、じんま疹、緑内障、腸運動性障害を特徴とする疾患(例えば過敏症腸症候群)、インポテンス(例えば器質的インポテンス、精神的インポテンスなど)、腎炎、癌悪液質、もしくはPTCA後の再狭窄、悪液質(例えば、癌・結核・内分泌性疾患およびエイズなどの慢性疾患における、脂肪分解・筋変性・貧血・浮腫

<sup>・</sup>食欲不振などによる進行性の体重減少)などの予防・治療剤として用いられる 医薬製剤として有用である。



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 血糖降下活性作用に基づいて治癒可能な疾病、および c GMP-PD E阻害作用、平滑筋弛緩作用、気管支拡張作用、血管拡張作用、平滑筋細胞抑制作用、アレルギー抑制作用に基づいて治癒可能な疾病に有用な化合物を提供すること。

【解決手段】 一般式(I):

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & N \\
R^4 & N \\
R^4 & R^1
\end{array}$$
(1)

(各記号は明細書中に定義の通り)

で示されるイミダゾール化合物、その塩、およびこれらを含む医薬組成物。

【選択図】 なし

# 出願人履歴情報

識別番号

[000005245]

1. 変更年月日

1990年 8月17日

[変更理由]

新規登録

住 所

大阪府大阪市中央区道修町3丁目4番7号

氏 名

藤沢薬品工業株式会社